19 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

11) N° de publication :

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

2 733 515

N° d'enregistrement national :

95 05053

(51) Int Cl⁶ : C 12 Q 1/68

(12)

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A₁

- 22) Date de dépôt : 27.04.95.
- (30) Priorité :

71) Demandeur(s): CIS BIO INTERNATIONAL SOCIETE ANONYME — FR et TEOULE ROBERT — FR.

Inventeur(s): FOUQUE BRIGITTE et TEOULE

- Date de la mise à disposition du public de la demande : 31.10.96 Bulletin 96/44.
- (56) Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule.
- 60) Références à d'autres documents nationaux apparentés :
- .
- (73) Titulaire(s) :

ROBERT.

74 Mandataire : CABINET ORES.

TAMPON, PROCEDE ET METHODE D'EVALUATION DES CONDITIONS OPTIMALES, D'AMPLIFICATION DE SEQUENCES CIBLES D'ACIDE NUCLEIQUE, ET LEURS APPLICATIONS.

Tampon d'amplification, facilitant la dénaturation des acides nucléiques, tout en préservant la structure des enzymes mises en oeuvre et améliorant significativement les performances de la réaction d'amplification en chaîne, et ses applications, notamment dans un procédé d'amplification de séquences cibles d'acide nucléique mettant en oeuvre plusieurs températures et dans une méthode d'évaluation des conditions optimales à mettre en oeuvre dans ledit procédé d'amplification.

Ledit tampon comprend, outre les constituants d'un tampon d'amplification standard, au moins un agent iso- déstabilisant (AI), éventuellement associé à au moins un agent dénaturant (AD), présents à des concentrations aptes à réduire la température de fusion Tm de la séquence cible d'acide nucléique double-brin d'au moins une quantité ΔTm_{AI} , conformément à la formule 1:

ΔTm_A =f [(% G+C), (molarité de Al)],

pour diminuer au moins la température de dénaturation Td de ladite séquence cible d'acide nucléique double-brin, et ce tout en permettant un bon fonctionnement de la réaction enzymatique d'élongation des amorces.

BEST AVAILABLE COPY

FR 2 733 515 - A-

7

La présente invention est relative à un tampon d'amplification, facilitant la dénaturation des acides nucléiques, tout en préservant la structure des enzymes mises en oeuvre et améliorant significativement les performances de la réaction d'amplification en chaîne, ainsi que ses applications, notamment dans un procédé d'amplification de séquences cibles d'acide nucléique mettant en oeuvre plusieurs températures et dans une méthode d'évaluation des conditions optimales à mettre en oeuvre dans ledit procédé d'amplification.

Plusieurs méthodes d'amplification de séquences d'acides nucléiques ont été décrites; ces différentes méthodes comprennent de manière générale une étape de dénaturation de la séquence d'acide nucléique double-brin, une étape d'hybridation d'amorces et une étape d'élongation desdites amorces en présence d'une enzyme d'élongation (polymérase (PCR), ligase (LCR), OCR).

La réaction de polymérisation en chaîne (PCR), telle que décrite, notamment par SAIKI R. et al. (Science, 1985, 230, 1350; Brevets européens CETUS 201 184 et 258 017), permet d'amplifier des séquences d'acide nucléique double-brin (ou duplex). Elle est basée sur le fonctionnement cyclique d'une ADN polymérase, capable de copier un brin d'ADN, utilisé comme matrice, en un brin complémen-25 taire, par élongation à partir de l'extrémité 3' OH libre d'une amorce oligonucléotidique.

La technique PCR consiste à effectuer n cycles successifs d'amplification, au cours desquels deux amorces dirigent l'amplification de la séquence d'ADN double-brin qu'elles encadrent.

Un cycle d'amplification PCR comporte essentiellement 3 étape distinctes :

. une étape de dénaturation du double-brin d'ADN à amplifier, par chauffage à une température Td,

une étape d'hybridation des amorces oligonucléotidiques, à une température Th, généralement comprise entre 37°C et 60°C, avec chacun des simples-brins d'ADN; la longueur des amorces utilisées pour amplifier un fragment d'ADN est généralement comprise entre 18 et 30 nucléotides, et

une étape d'élongation de l'amorce par copie enzymatique de chaque simple-brin d'ADN, qui joue le rôle de matrice, par une ADN polymérase, à une température Te, généralement comprise entre 60°C et 75°C; dans ces conditions, chaque simple-brin d'ADN donne naissance à un double-brin d'ADN. Lorsque cette étape est effectuée avec la Taq ADN polymérase, elle est généralement réalisée à 72°C.

Une réaction PCR "standard" est effectuée dans un volume de 50 ou 100 µl et outre l'échantillon d'ADN à amplifier, contient un tampon d'amplification incluant : KCl (pH 8,4, à température mM 10-20 Tris-HCl 25-50 mM, ambiante), MgCl₂ 1,5 mM, gélatine 100 µg/ml, 10-100 pmoles de chaque amorce, chacun des 4 désoxynucléotide triphosphates (dNTPs) à une concentration comprise entre 125 et 200 µM 2,5 unités de Taq ADN polymérase. Quelques gouttes d'huile sont généralement ajoutées, de manière à éviter notamment l'évaporation du tampon. Les cycles sont généralement effectués comme suit :

25

Cycle	Dénaturation	Hybridation	Elongation	
1er cycle	5 min. à 94°C	2 min. à 50 -	3 min à 72°C	
		55°C		
cycles	20 sec. à	20 sec. à	30 sec. à	
suivants	1 min. à 94°C	55°C ou 2	3 min. à	
		min. à 50°C	72°C.	
dernier	1 min. à 94°C	2 min. à 50°C	10 min. à	
cycle		<u>-</u>	72°C	

30

La PCR permet alors l'utilisation, dans des conditions adéquates, de toutes les séquences néosynthétisées au cycle n, comme matrices pour l'ADN polymérase au cycle n+1. Il en résulte une amplification exponentielle du nombre de séquences d'acides nucléiques cibles, en fonction du nombre de cycles; au cours de cette amplification, la quantité de séquences cibles obtenues peut être reliée à la quantité Qo de séquences cibles initiales, au facteur d'amplification x et au nombre de cycles n, par la formule Q = Qo (1+x)n.

La PCR permet ainsi d'amplifier, de manière exponentielle, des séquences d'acides nucléiques dites cibles, des milliers de fois.

Malgré l'intérêt que représente cette technique 15 et les nombreuses applications auxquelles elle a donné lieu, elle est limitée à la fois :

- dans son rendement en ADN produit (de l'ordre de quelques dizaines de $\mu g/ml$),
- dans sa spécificité (formations de bandes 20 parasites d'amplification)
 - dans la longueur du fragment, qui peut être effectivement amplifié et
 - dans la difficulté, voire l'impossibilité à amplifier des segments d'ADN riches en paires de bases G+C.
- Ce sont en particulier les températures très élevées, au voisinage de l'ébullition, que nécessite la PCR pour la dénaturation des double-brins d'ADN, qui entraînent, en partie, ces limitations; il en résulte un certain nombre d'inconvénients, qui continuent à mettre un frein à son uti30 lisation effective en routine tant dans le domaine de la production de séquences que dans le domaine du diagnostic.

Les inconvénients liés aux températures à sélectionner, au cours de chaque étape de la PCR peuvent être résumés comme suit :

- a) inconvénients liés à la température de dénaturation (Td) :
- dans les cas où les températures utilisées pour la dénaturation (Td : 95°C pendant 30 sec ou 97°C pendant 15 sec, par exemple) ne sont pas suffisantes (séquences cibles riches en G+C), elles conduisent à une dénaturation incomplète des double-brins d'ADN;
- des étapes de dénaturation qui sont effectuées à des températures plus élevées (de l'ordre de 98°C) et/ou qui sont trop longues, conduisent à une perte d'activité de l'ADN polymérase; en effet, la demi-vie de la Tag ADN polymérase, l'enzyme couramment employée, est respectivement de > 2 h, 40 min et 5 min pour 92,5°C, 95°C et 97°C (SAIKI R.K., PCR Technology. Principles and applications for DNA amplification, éd. H.A. Erlich Stockton Press, 1989). Bien que des enzymes plus thermostables aient été proposées pour polymérase, l'inconvénient de ADN la Taq remplacer de hautes températures dénaturation l'utilisation đe demeure ;
- l'utilisation de températures très élevées et de temps de dénaturation initiaux allant de 1 à 7 min à pH 7,0-8,0 est incompatible avec une bonne conservation de la matrice d'ADN et des dégradations importantes du biopolymère sont observées, qui empêchent l'amplification de très longues chaînes d'ADN (C.E. GUSTAFSON et al., Gene, 1993, 123, 241-244);
- la température très élevée qui est utilisée au cours de la dénaturation des duplex (94-97°C), peut entraîner l'évaporation du milieu réactionnel; pour l'éviter une couche d'huile est ajoutée, à l'intérieur de chaque tube réactionnel. Toutefois, la présence de cette huile peut présenter des inconvénients (inhibition de réaction, pollution des produits formés, etc...).

- la température de fusion (Tm), température à laquelle 50 % de l'acide nucléique est sous la forme simplebrin, croît avec la concentration en duplex, conformément au calcul théorique de l'hybridation des duplex d'acides nucléiques par la méthode thermodynamique de BRESLAUER et al. (Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1986, 83, 3746-3750); il existe donc une limitation théorique à l'hybridation, due à la quantité de duplex formés, quelles que soient les quantités d'enzyme ou de nucléosides triphosphates présents dans le tampon d'amplification. En conséquence, comme précisé ci-dessus, la quantité d'ADN produite est limitée à quelques dizaines de μg/ml.
- les molécules qui ne sont pas thermostables ne peuvent pas être incorporées dans les amorces d'amplification; or, pour différentes raisons (fixation sur des supports, marqueurs de détection), il peut être intéressant de travailler à plus basses températures (fixation de biopolymères, de molécules thermosensibles pour la fixation ou la détection, etc...).
- b) inconvénients liés à la température d'hybridation (Th) :
- l'autoappariement de fragments d'un même brin est source de mauvais appariements entre les amorces et la matrice et d'arrêts de copie, ce qui conduit en particulier 25 à la présence de structures secondaires et à l'obtention de plusieurs bandes, après électrophorèse, alors que si l'amplification est spécifique, un seul produit constitué d'ADN double-brin de la longueur désirée doit être produit et en conséquence, une seule bande doit être observée en électrophorèse.
 - c) <u>en ce qui concerne l'ensemble des températu-</u> res mises en oeuvres (Td. Th et Te) :
 - la plupart des thermocycleurs commerciaux n'assurent pas une homogénéité de température dans les

différents puits. Cela affecte la reproductibilité de l'amplification et c'est une des raisons pour lesquelles il est difficile de faire des mesures quantitatives avec la PCR.

Des températures maximales moins élevées et des variations extrêmes plus faibles atténueraient ce problème. Cela permettrait d'utiliser cette technique PCR in situ (intérêt d'utiliser des amplifications avec moins d'écart de température et une température maximale plus faible sur des coupes cellulaires).

Pour augmenter le rendement et/ou la spécificité de la PCR et/ou la longueur des séquences amplifiées, plusieurs solutions ont été proposées :

- la technique du hot start : si le mélange de l'ensemble des réactifs de la PCR est effectué à froid, l'hybridation des oligonucléotides est peu spécifique et des copies sont initialisées à des positions incorrectes. En effectuant le mélange à température élevée, supérieure à celle de l'hybridation, la réaction d'amplification démarre plus correctement. L'inconvénient pratique est évident : la manipulation des tubes à température élevée est peu commode et toute maladresse est source de contamination.

- la mise en oeuvre de l'étape d'hybridation et de l'étape d'élongation des amorces à une même température, supérieure à 55°C (KIM H.S. et al., 1988, Nucl. Acids Res., 16, 8887-8903).

- l'addition de certains dénaturants ou de cosolvants au mélange réactionnel PCR.

Un article récent, paru dans Gene (VARADARAJ K. et al. (1994, 140, 1-5), fait le point sur l'usage de certains dénaturants ou de cosolvants qui permettent d'améliorer le rendement et la spécificité de la PCR et dans certains cas, de la rendre possible (BOOKSTEIN R. et al., Nucleic Acids Res., 1990, 18, 1666; CHESTER N. et al., Anal. Biochem., 1993, 209, 284-290; DUTTON C.M. et al.,

Nucleic Acids Res., 1993, 21, 2953-2954; HUNG T. et al., Nucleic Acids Res., 1990, 18, 4953; LU Y.H. et al., Trends Genet, 1993, 9, sept, 297; SARKAR G. et al., Nucleic Acids Res., 1990, 18, 7465). On peut citer le DMSO (diméthyl sulfoxyde), le TMACl (chlorure de triméthyl ammonium), le glycérol, le formamide, des détergents, tels que le Tween 20 et le NP-40.

Ces articles montrent que :

a) les résultats obtenus par ces différents

10 Auteurs sont contradictoires. Suivant les Auteurs, le même
produit est décrit comme étant efficace ou inhibiteur. Par
exemple, BOOKSTEIN R. et al. (1990, précité) décrivent
l'amélioration de la PCR pour un fragment génique par addition de DMSO à 10 %; INNIS M.A. et al. (PCR protocols. A

15 guide to methods and applications, Academic Press, Inc,
1990) et SAIKI R.K. (1989, précité) décrivent l'effet
néfaste du DMSO à 10 % sur le rendement et l'efficacité de
la PCR; SARKAR G. et al. (1990, précité) décrivent l'inefficacité du DMSO et proposent le formamide. VARADARAJ K. et
al. (1994, précité) précisent que des concentrations supérieures à 5 % de DMSO inhibent la PCR.

Ces différents travaux ont été réalisés avec la Taq ADN polymérase et les effets divers obtenus sont dus, selon certains Auteurs au fait que ces agents dénaturants de l'ADN diminuent considérablement l'activité des ADN polymérases, alors que d'autres considèrent qu'ils facilitent la copie de la matrice. Toutefois aucune procédure formalisée et reproductible n'est décrite.

b) les mécanismes spécifiques responsables de l'accroissement de l'amplification de l'ADN par des détergents, des chaotropiques ou des cosolvants ne sont ni connus (VARADARAJ K. et al., 1994, précité, page 4), ni formalisés, ni reproductibles.

Des articles très récents (W. BARNES, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1994, 91, 2216-2220; S. CHENG et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, juin 1994, 5695-5699) décrivent l'amplification de très longues chaînes d'ADN (42 kb) qui ont été obtenues à partir du phage λ (contenu en G+C = 49 %). Les Auteurs utilisent différentes améliorations dont beaucoup ont été décrites antérieurement (voir références ci-dessus):

- temps de dénaturation très précis et très 10 courts : 5 s à 94°C, qui nécessite un thermocycleur spécial et une technologie difficile à maîtriser en routine,
 - technique du « hot-start »,
 - temps d'extension compris entre 10 et 22 min,
- addition au tampon d'amplification, de DMSO et de glycérol,
 - utilisation de deux ADN polymérases thermostables, l'une ayant une activité 3'-5'-exonucléasique dans le tampon d'amplification,
 - augmentation du pH.
- Des pointes de température au delà de 94°C pour résoudre le problème des zones riches en G+C n'ont pas apporté le bénéfice espéré (CHENG et al., 1994, précité). Toutefois, ces modifications ne permettent pas d'obtenir une méthode reproductible (BARNES, 1994, précité).
- Toutefois dans ces travaux récents (CHENG et al., 1994, BARNES, 1994), comme dans ceux décrits antérieurement et concernant des fragments plus grands que 800 nucléotides, la réaction de dénaturation du cycle PCR s'effectue, en fait au minimum à la température Td=94°C.

 Aucune étude chiffrée précise et systématique n'est donnée pour analyser les résultats et orienter de façon corrélée le choix des températures de dénaturation Td et d'hybridation Th, en fonction de la concentration en additifs.

En conséquence, la Demanderesse s'est donné pour but de pourvoir à un tampon d'amplification et à un procédé d'amplification de séquences cibles d'acide nucléique, qui limitent les inconvénients spécifiés ci-dessus, notamment en ce que :

- l'étape de dénaturation des duplex d'ADN puisse s'effectuer à une température Td inférieure à celle qui est couramment utilisée (94°C) pour la PCR,
- la dénaturation des duplex d'ADN initiaux ou obtenus par l'ADN polymérase puisse s'effectuer complètement, quelle que soit leur longueur ou leur contenu naturel en (G+C), sans dommage sérieux pour la stabilité de l'ADN polymérase et/ou l'intégrité de la matrice d'ADN, et
 - le procédé soit facilement reproductible.
- 15 C'est également un but de l'invention de fournir une méthode d'évaluation des conditions optimales à mettre oeuvre dans un procédé d'amplification conforme à l'invention, obtenir pour aisément des produits d'amplification longs et/ou à forte teneur en (G+C). La production de ces fragments d'ADN ouvre en particulier de multiples applications, tant dans le domaine de la recherche génétique et du séquençage du génome que dans le domaine du diagnostic et de la thérapeutique.

La présente invention a pour objet un tampon, apte à être mis en oeuvre dans un procédé d'amplification d'au moins une séquence cible d'acide nucléique, du type comprenant n cycles, chacun desdits cycles incluant une étape de dénaturation de la séquence cible double-brin, réalisée à une température de dénaturation Td, une étape d'hybridation entre la séquence cible simple-brin et au moins une amorce appropriée, réalisée à une température d'hybridation Th et une étape d'élongation de l'amorce ayant hybridé, en présence d'une enzyme d'élongation d'acide nucléique et à une température d'élongation Te, lequel tam-

pon est caractérisé en ce qu'il comprend, outre les constituants d'un tampon d'amplification standard, au moins un agent isodéstabilisant (AI), éventuellement associé à au moins un agent dénaturant (AD), présents à des concentrations aptes à réduire la température de fusion Tm de la séquence cible d'acide nucléique double-brin d'au moins une quantité ΔTm_{AI}, conformément à la formule 1 :

 $\Delta Tm_{AI} = f[(% G+C), (molarité de AI)],$

pour diminuer au moins la température de dénaturation Td de la ladite séquence cible d'acide nucléique double-brin, et ce tout en permettant un bon fonctionnement de la réaction enzymatique d'élongation des amorces.

En effet, de manière inattendue, une telle diminution de la température de fusion Tm permet de réduire au moins la température maximale du cycle d'amplification Td (ou température de dénaturation) et de préférence, à la fois la température maximale du cycle d'amplification Td et la température minimale du cycle d'amplification Th (ou température d'hybridation).

Conformément à l'invention, ledit tampon est avantageusement mis en oeuvre, et ce de manière non limitative :

- soit dans un procédé d'amplification en chaîne par polymérase,
- soit dans un procédé d'amplification en chaîne par ligase,
 - soit dans un procédé d'amplification en chaîne par ligase avec réparation.

Au sens de l'invention et dans le cas de la PCR, on entend par tampon d'amplification standard, par exemple : Tris-HCl 10 mM, pH 8,5, KCl 50 mM, MgCl, 1,5-2,5 mM, mélange des 4 désoxynucléotides, amorces et Taq ADN polymérase, à différentes concentrations, selon les cas.

Conformément à l'invention, ledit agent isodéstabilisant (AI) est une substance dont la caractéristique principale est de diminuer l'influence stabilisatrice apparente des paires de bases (G+C) sur le Tm des acides nucléiques.

Egalement conformément à l'invention, un agent dénaturant (AD) est une substance qui diminue la température de fusion d'un fragment d'ADN de façon proportionnelle à son pourcentage en solution, à peu près indépendamment de la na10 ture des bases qui le composent.

La température de fusion d'un duplex d'ADN de grande longueur (c'est-à-dire supérieure à 1kb) est calculée de façon approximative par la formule empirique suivante :

Tm (°C)=81,5+0,41(% G+C)-675/N+16,6.logM- Δ Tm_{xp} (formule 2)

15 dans laquelle:

5

 $\Delta Tm_{AD} = d(% agent dénaturant) (formule 3)$

M : molarité du/des cations monovalents présents dans le tampon (généralement Na et/ou K),

N : nombre de nucléotides,

20 d : coefficient d'efficacité de l'agent dénaturant (AD), généralement compris entre 0,25 et 0,7.

Conformément à l'invention, ledit tampon d'amplification comprenant au moins un agent isodéstabilisant (AI) et éventuellement au moins un agent dénaturant,

25 diminue la température de fusion Tm de la séquence cible d'acide nucléique double-brin selon la formule 4 suivante : Tm (°C)=81,5+0,41(% G+C)-ΔTm_{AI}-675/N+16,6.logM-ΔTm_{AD} (formule 4),

qui rend compte de la diminution de Tm provoquée par l'agent isodéstabilisant $\Delta Tm_{\lambda I}$ (formule 1) et éventuellement par l'agent dénaturant $\Delta Tm_{\lambda D}$ (formule 3).

Le The est une donnée movenne. I

Le Tm est une donnée moyenne. La fusion d'un grand segment d'ADN se produit localement par zones de quel-

ques dizaines à quelques centaines de paires de bases, comme on peut l'observer au microscope électronique. Les zones qui restent hybridées sont les zones qui sont riches en paires de bases G+C. Celles où les simples brins sont séparés sont riches en A+T. Les courbes classiques d'hyperchroïsme ne permettent pas de déceler si 1 % d'ADN reste hybridé, c'està-dire si les deux molécules d'ADN simple brin restent rattachées physiquement par une petite fraction de bases encore hybridées. L'agent isodéstabilisant diminue la valeur du Tm d'une quantité ΔTm, et, par conséquent, la valeur apparente du coefficient 0,41 qui entre dans l'expression du Tm. Mais ce qui est le plus important, c'est la très grande efficacité de l'agent isodéstabilisant à jouer sur les zones à très forte teneur en G+C pour obtenir la séparation ultime et complète de deux molécules d'ADN simple brin des duplex d'amplification, au cours de leur dénaturation, à la température maximale du cycle d'amplification PCR, par exemple.

De manière inattendue, dans le cas de l'amplification en chaîne par polymérase, par exemple, le tampon d'amplification conforme à l'invention :

a) facilite spécifiquement la dénaturation des zones riches en G+C, grâce à l'agent isodéstabilisant, permet l'amplification de fragments longs et/ou à haute teneur en G+C, qu'il serait impossible d'amplifier ou d'amplifier aussi efficacement, dans les tampons conventionnels, avec ou sans agent dénaturant.

Si la dénaturation des duplex d'amplification, par chauffage à la température maximale du cycle PCR est imparfaite, c'est-à-dire si les simples chaînes produites demeurent rattachées par une petite fraction de paires de bases à haute teneur en G+C, la refermeture du duplex au cours du refroidissement nécessaire pour l'hybridation des amorces se produira en quelques secondes, voire quelques fractions de secondes (figure 1). Dans ce cas, l'hybridation

des amorces sera infime parce qu'elles seront rejetées par fermeture du duplex avant d'avoir été suffisamment allongées et ainsi stabilisées par l'ADN polymérase. Si des simples brins d'ADN de grande longueur sont physiquement bien séparés, la nucléation initiale, c'est-à-dire la reconnaissance correcte et l'hybridation d'une petite partie de la séquence entre les deux simples chaînes est l'étape limitante qui gouverne leur hybridation et elle exige plusieurs minutes. La concentration molaire des amorces étant des milliers, voire des millions de fois plus élevée que celle des simples brins de la matrice d'amplification, la probabilité de reconnaissance entre les amorces matrice simple brin est très élevée et la réaction PCR est très efficace.

- b) facilite aussi de façon non spécifique, c'est-à-dire indépendamment de la nature des bases, la dénaturation des duplex d'ADN, grâce aux agents dénaturants et permet par la synergie des effets spécifique et non spécifique d'abaisser fortement les températures maximales et minimales Td et Th du cycle PCR,
 - c) permet parfois d'améliorer la spécificité d'amplification en diminuant ou même en éliminant les bandes parasites,
- d) permet d'atteindre des rendements finals 25 d'amplification volumique plus élevés, puisque la température de dénaturation des duplex augmente avec leur concentration,
- e) permet d'améliorer la reproductibilité et la fiabilité de la PCR, en augmentant la plage de température pour la dénaturation des duplex, puisque la diminution de la température limite est considérable (dans une expérience type, elle diminue d'environ 10°C : de 92,5°C à 82°C).

Selon un mode de réalisation avantageux dudit tampon, l'agent isodéstabilisant est sélectionné dans le groupe constitué par les halogénures d'alkylammonium et les ions dipolaires (zwitterions).

Le zwitterion est, de préférence la N,N,N triméthylglycine ; le groupement alkyle est de préférence au 5 moins en C,.

Selon un autre mode de réalisation avantageux dudit tampon, l'agent dénaturant est sélectionné dans le groupe constitué par le diméthylsulfoxyde (DMSO), le glycérol, le formamide, le diméthylformamide (DMF), les uréides, les polyols et les détergents.

Selon un autre mode de réalisation avantageux dudit tampon d'amplification, il comprend un mélange d'un agent isodéstabilisant et d'un agent dénaturant.

Selon une disposition avantageuse de ce mode de réalisation ledit mélange est constitué de N,N,N triméthylglycine et de DMSO.

Selon une disposition préférée de ce mode de réalisation, la concentration en N,N,N triméthylglycine est comprise entre 0,05 et 4 M, de préférence entre 1 et 2,5 M, et la concentration en DMSO est comprise entre 0,5 et 15 %, de préférence entre 5 et 10 %.

De préférence, la concentration en N,N,N triméthylglycine est de 1,5 M et la concentration en DMSO est de 5 à 10 %.

Pour la plupart des fragments d'ADN analysés, la diminution de Tdmin est supérieure à 10°C pour du DMSO à 10 %, additionné à la N,N,N triméthylglycine 1,5 M.

- 25

Selon un autre mode de réalisation avantageux dudit tampon, il comprend un mélange d'un agent isodéstabilisant et de deux agents dénaturants.

Selon une disposition avantageuse de ce mode de réalisation, ledit tampon comprend un mélange constitué de N,N,N triméthylglycine, de DMSO et de glycérol.

Selon une modalité préférée de cette disposition, la concentration en N,N,N triméthylglycine est comprise entre 0,05 et 4 M, de préférence entre 1 et 2,5 M, la concentration en DMSO est comprise entre 0,5 et 15 %, de préférence entre 5 et 10 % et la concentration en glycérol est comprise entre 1 et 30 %, de préférence entre 3 et 20 %.

Le tampon conforme à l'invention, très efficace pour la dénaturation des séquences riches en (G+C), peut avantageusement être mis en oeuvre dans un procédé d'amplification en chaîne d'au moins une séquence cible d'acide nucléique.

Ledit tampon peut notamment être mis en oeuvre dans un procédé d'amplification en chaîne par polymérase (PCR), comprenant n cycles, chacun desdits cycles incluant une étape de dénaturation de la séquence cible double-brin, réalisée à une température de dénaturation Td, une étape d'hybridation entre la séquence cible simple-brin et au moins une amorce appropriée, réalisée à une température d'hybridation Th et une étape d'élongation de l'amorce hybridée, en présence d'au moins une ADN polymérase et à une température d'élongation Te.

Selon un mode de mise en oeuvre avantageux de ce procédé d'amplification PCR, chaque cycle est effectué avec deux températures Td (température de dénaturation) et Th (température d'hybridation) = Te (température d'élongation), ledit procédé étant, de préférence, mis en oeuvre en présence d'amorces comprenant plus de 30 nucléotides, et dont la température de fusion Tm est élevée.

De manière inattendue, un tel mode de mise en oeuvre du procédé conforme à l'invention, présente une sélection de conditions (amorces de plus de 30 mers et tampon d'amplification contenant au moins un agent isodéstabilisant et éventuellement un agent dénaturant) qui, en synergie, coopèrent pour, simultanément :

- réduire l'écart des températures Td-Th en utilisant des oligonucléotides de grande taille comme amorces, et
- diminuer les températures Td et Th, du fait de 5 la réduction des Tm d'au moins une quantité $\Delta Tm_{_{\! AI}}$.

En effet, l'utilisation d'amorces longues (plus de 30 mères) permet de réaliser l'élongation en présence d'une enzyme thermostable, à la température d'hybridation des amorces (Th=Te); elles présentent aussi l'avantage d'être plus spécifiques que les sondes courtes de 20 mères.

Ledit tampon peut également être mis en oeuvre dans un procédé d'amplification en chaîne par ligase (LCR) ou par ligase avec réparation.

La présente invention a également pour objet une méthode d'évaluation des conditions optimales à mettre en oeuvre dans un procédé d'amplification tel que défini cidessus, caractérisée en ce qu'elle comprend le tracé du diagramme des températures définissant les domaines de Td et Th (température maximale et minimale de l'amplification, PCR notamment), conformément aux étapes suivantes :

(1) la réalisation :

- dénaturation (Tdmin) des duplex d'acide nucléique cible, du type $Tdmin_n = Td_0 by_n$, dans laquelle $Tdmin_n$ représente la valeur de la température minimale de dénaturation pour une concentration y_n en agent isodéstabilisant, Td_0 représente la valeur de la température minimale de dénaturation en l'absence d'additif (agent déstabilisant ou agent dénaturant) et b représente la pente de la droite et
- de la courbe des températures maximales d'hybridation des amorces (${\it Thmax}_n$), en fonction de la concentration y_n en agent isodéstabilisant et en l'absence

d'agent dénaturant (figure 2, application de la méthode à la PCR) ;

De façon inattendue, l'expérience montre que Tdmin et Thmax sont des droites, dans la limite des erreurs expérimentales et de la précision nécessaire, dans la zone utile de concentrations.

(2) la sélection d'au moins une concentration y_n en agent isodéstabilisant, pour laquelle la température de dénaturation Td et la température d'hybridation Th satisfont aux conditions suivantes : Td>Tdmin_>Thmax_>Th (figure 3, application de la méthode à la PCR),

(3) la réalisation :

- dénaturation (Tdmin) des duplex d'acide nucléique cible, du type Tdmin_i=Td₀-ax_i, dans laquelle **Tdmin_i** représente la valeur de la température minimale de dénaturation pour une concentration x_i en agent dénaturant et pour la concentration y_n choisie en agent isodéstabilisant à l'étape (2), **Td**₀ représente la valeur de la température minimale de dénaturation en l'absence d'additif (agent déstabilisant ou agent dénaturant) et a représente la pente de la droite et
- de la courbe des températures maximales d'hybridation des amorces (Thmax $_i$), en fonction de la concentration en agent dénaturant x_i et pour la concentration y_n sélectionnée à l'étape (2) en agent isodéstabilisant (figure 2);

De façon inattendue, l'expérience montre que Tdmin et Thmax sont des droites, dans la limite des erreurs expérimentales et de la précision nécessaire, dans la zone utile de concentrations.

- (4) la sélection d'au moins une concentration en agent dénaturant, pour laquelle Td et Th satisfont également aux conditions suivantes : Td>Tdmin,>Thmax,>Th (figure 3) et
- (5) la préparation d'un tampon d'amplification 5 conforme à l'invention, dans lequel l'agent isodéstabilisant et l'agent dénaturant sont aux concentrations sélectionnées aux étapes (2) et (4) ci-dessus.

Selon un mode de mise en oeuvre avantageux de ladite méthode d'évaluation, lorsque les amorces sont cour10 tes et de point de fusion faible, une étape d'élongation intermédiaire des amorces à une température Te est mise en oeuvre, avec Td>Te>Th et avec Te, le plus près possible de la température optimale de fonctionnement de l'enzyme d'élongation (ADN polymérase, ligase...).

Dans les figures 2 et 3 et le texte qui suit, ladite méthode d'évaluation est illustrée pour la PCR et pour une gamme de concentrations x en agent dénaturant, mais la méthode est la même pour des variations de concentration x en agent isodéstabilisant comme le montre la figure 4.

Il faut noter que trois expériences PCR avec chacune une gamme de concentrations x sont généralement suffisantes pour définir Tdmin.

20

L'amplification est effectuée à deux températures (Th = Te et Td), dans un tampon standard, contenant éventuellement d'autres additifs, sur une série d'échantillons comportant des concentrations croissantes x en agent dénaturant (ou agent isodéstabilisant, voir également concentrations Y_n telles que définies ci-dessus). De façon inattendue, on observe que la réaction d'amplification ne se produit que pour des concentrations comprises entre une valeur minimale (x1) et une valeur maximale (x2). On propose l'interprétation suivante illustrée par les figures 2 et 3.

L'addition d'agent dénaturant permet d'agir sur deux paramètres essentiels de l'amplification :

a) la courbe de fusion des duplex de la cible biologique, formés par les copies réalisées avec l'ADN poly-5 mérase (pourcentage d'ADN simple-brin en fonction de la température) (figure 2).

L'addition d'agent dénaturant au tampon d'amplification PCR permet d'obtenir une dénaturation convenable des duplex de la cible à une température inférieure à celle qui est nécessaire avec un tampon ordinaire. Il faut que la concentration d'agent dénaturant et/ou la température de dénaturation Td soient suffisantes pour une concentration donnée x1 d'agent dénaturant. A la valeur minimale limite x1 de la concentration en agent dénaturant correspond une valeur minimale limite de la température de dénaturation Tdmin, (figure 2).

En effectuant une série d'expériences A, B, ..., avec des concentrations \mathbf{x}_i différentes, on s'aperçoit que l'ensemble des points de coordonnées ($\mathbf{x}1$, \mathbf{Tdmin}_i) est aligné sur une droite \mathbf{Tdmin} qui définit la température minimale de dénaturation, en fonction de la concentration d'un agent dénaturant donné et pour une séquence donnée d'ADN à amplifier. La droite \mathbf{Tdmin} ne concerne que le phénomène de dénaturation des duplex d'ADN initiaux ou formés par copie matricielle. Il n'y a pas d'interférence avec les processus d'élongation ou d'hybridation des amorces.

Par conséquent, la droite Tdmin ne dépend pas de la nature des amorces.

b) la courbe d'hybridation des amorces 30 (pourcentage d'ADN double-brin formé entre la matrice et l'amorce, en fonction de la température (figure 2).

Pour qu'il y ait amplification, il faut que les amorces puissent s'hybrider sur les simples chaînes d'ADN.

Pour une température donnée Th, il ne faut pas que la concentration de l'agent dénaturant soit trop élevée parce qu'elle empêcherait l'hybridation. A la valeur limite maximale de la concentration x2 en agent dénaturant, correspond une valeur limite maximale de la température d'hybridation des amorces, Thmax,.

L'ensemble des points de coordonnées (x2, Thmax₂) résultant d'une série d'expériences effectuées avec des concentrations différentes est aligné sur une droite Thmax, qui définit la température maximale d'hybridation des amorces en fonction de la concentration de l'agent dénaturant.

On observe que Thmax est approximativement parallèle à Tdmin (agents dénaturants). Dans le cas des agents isodéstabilisants Thmax est encore une droite, mais elle 15 diverge par rapport à Tdmin quand x croît (voir exemples).

Thmax dépend essentiellement de la nature des amorces. Si les amorces sont courtes, la droite Thmax est encore parallèle à Tdmin, mais elle est plus éloignée de Tdmin.

L'extrapolation de la droite Tdmin à x=0 permet de définir avec précision la valeur de Td0 pour le tampon standard, sans agent dénaturant. La pente de la droite donne le coefficient d'efficacité d de l'agent dénaturant, sur la cible d'ADN étudiée.

Pour que l'amplification soit très spécifique, 25 il faut que la température d'hybridation des amorces Th soit proche de Thmax. A température trop basse, la saturation des sites de la cible par les amorces est très élevée, mais la spécificité est plus faible.

c) la concentration d'agent dénaturant qu'il est 30 possible d'ajouter est limitée.

L'agent dénaturant (DMSO, formamide) est inhibiteur de l'ADN polymérase. A très faible quantité (1 %), il peut faciliter le déroulement des régions autocomplémentaires riches en G+C et permettre ainsi une meilleure copie de la matrice. Rapidement l'effet inhibiteur devient prépondérant. Par exemple, le DMSO à la concentration de 10 % inhibe la synthèse de l'ADN de 53 %, quand on emploie la Taq ADN polymérase à la température de 70°C. Pour du DMSO à 20 %, l'inhibition croît à 89 %.

- d) la réaction d'élongation des amorces est effectuée de préférence à une température Te voisine de la température optimale de fonctionnement de l'ADN polymérase.

 10 Le temps de la copie est ajusté à la vitesse de la polymérisation enzymatique dans les conditions expérimentales retenues. Cette vitesse s'exprime en nombre de bases/minute. Par exemple, si la vitesse est de 1 000 bases/min, il faudra au moins 4 minutes d'élongation pour amplifier un segment de 4 kilobases.
 - e) Le choix des températures optimales de fonctionnement PCR est possible et aisé, à partir des droites Tdmin et Thmax(figure 3).

A la concentration en agent dénaturant ou isodé-20 stabilisant x_0 , il faut que $Td > Tdmin_0 > Thmax_0 > Th$.

 $Tdmin_0$ et $Thmax_0$ sont les valeurs de Tdmin et Thmax pour $x=x_0$.

De préférence, Te est voisin de la température optimale de fonctionnement de l'ADN polymérase, par exemple 70°C à 72°C avec la Taq ADN polymérase.

La PCR est une méthode complexe et simplement à partir des courbes de fusion des duplex ou des amorces et à plus forte raison de la connaissance de Tm seulement on ne peut pas prévoir actuellement l'effet favorable ou l'effet inhibiteur d'une molécule sur l'amplification.

Des molécules qui semblent a priori favorables se révèlent décevantes.

C'est le cas du chlorure de tétraéthylammonium qui est un excellent agent d'isodéstabilisation mais qui inhibe totalement l'amplification PCR.

Cependant, aussi bien le procédé d'amplification que la méthode d'évaluation conformes à l'invention permettent effectivement de résoudre ce problème.

La présente invention a également pour objet un procédé de détection d'au moins une séquence d'acide nucléique cible, mettant en oeuvre au moins une étape d'amplification par une méthode d'amplification en chaîne, en présence d'amorces appropriées et une étape d'hybridation avec une sonde convenable, lequel procédé est caractérisé en ce que lors de l'étape d'amplification, l'on met en oeuvre un tampon conforme à l'invention.

Selon un mode de mise en oeuvre avantageux dudit procédé, lors de l'étape d'amplification, l'on met en oeuvre deux amorces portant un facteur de fixation, pour détecter la présence de la séquence d'acide nucléique amplifiée.

15

Après ladite amplification, cette double chaîne est dénaturée en présence d'un tampon conforme à l'invention, et les simple-brins fixés sur un support solide, puis une sonde portant un marqueur de détection est ajoutée. Le signal est amélioré pour les séquences difficiles à dénaturer.

Selon une disposition préférée de ce mode de mise en oeuvre, le facteur de fixation est la biotine ou un haptène et la détection est fluorescente, colorimétrique ou luminescente.

La mise en oeuvre d'un tampon tel que défini ci-30 dessus, dans un procédé d'amplification par PCR, par exemple, permet :

- d'amplifier des fragments ayant des longueurs de plusieurs dizaines de kb ; en conséquence, des virus ou des plasmides complets peuvent être amplifiés. Ceci va permettre de les caractériser et de les étudier beaucoup plus aisément et notamment de faciliter l'étude des mutants d'intérêt thérapeutique et diagnostique. En particulier, les virus de la famille de l'herpès, qui renferment des séquen-5 ces très riches en G+C, pourront être plus facilement amplifiés.

- dans le diagnostic médical, de détecter les porteurs de gènes avec de grandes insertions ou de grandes délétions. Ceci a un intérêt évident pour les maladies génétiques et la cancérologie. Dans le processus de cancérisation, on observe, en effet, des remaniements chromosomiques avec des translocations pour lesquelles le point de fracture varie souvent de quelques kilobases. La possibilité d'amplifier des segments de grande taille va permettre de diagnostiquer aisément ces réarrangements par des procédés semblables aux systèmes ELISA (procédé Amplicis® par exemple).
- l'étude des séquences régulatrices de l'expression génique : ADNc de grande taille relatifs aux 20 oncogènes.
- de réduire les coûts et d'accélérer le séquencage du génome humain. Dans la constitution des cartes génomiques, les fragments de quelques 30 à 40 kb qui sont inclonables peuvent être obtenus par amplification avec des oligonucléotides correspondant aux séquences frontières.
 - pour des études de transferts de gènes, la construction complète du vecteur et des gènes, sans clonage. Les amorces des gènes J et cro peuvent être utilisées pour amplifier les inserts dans presque tous les vecteurs basés sur le phage λ . Les inserts de cosmides pourront être amplifiés.

Outre les dispositions qui précèdent, l'invention comprend encore d'autres dispositions, qui ressortiront de la description qui va suivre, qui se réfère à des exemples de mise en oeuvre du procédé objet de la présente invention, ainsi qu'aux dessins annexés, dans lesquels :

- la figure 1 illustre l'intérêt, pour la PCR,
 des agents isodéstabilisants qui facilitent la dénaturation des zones riches en paires de bases (G+C),
- la figure 2 représente le tracé des droites de température minimale de dénaturation des duplex Tdmin et des droites de température maximale d'hybridation des amorces 10 Thmax, en fonction de la quantité d'agent dénaturant ou d'agent isodéstabilisant,
 - la figure 3 représente les domaines de fonctionnement de la PCR en fonction de la concentration en additif (dénaturant ou isodéstabilisant),
- la figure 4 représente les courbes des Td et des Th déterminées pour l'amplification d'un fragment de 870 pb avec des amorces de 50 bases de longueur dans un milieu renfermant de la N,N,N-triméthylglycine à différentes concentrations,
- la figure 5 représente les courbes des Td et des Th déterminées pour l'amplification d'un fragment de 870 pb avec des amorces de 50 bases de longueur dans un milieu renfermant du DMSO à différentes concentrations,
- la figure 6 représente les courbes des Td et 25 des Th déterminées pour l'amplification d'un fragment de 870 pb avec des amorces de 50 bases de longueur dans un milieu renfermant du glycérol à différentes concentrations,
- la figure 7 représente les courbes des Td et des Th déterminées pour l'amplification d'un fragment de 30 870 pb avec des amorces de 50 bases de longueur dans un milieu renfermant de la N,N,N-triméthylglycine 1,5 M et du DMSO à différentes concentrations,
 - la figure 8 représente les courbes des Td et des Th déterminées pour l'amplification d'un fragment de

810 pb avec des amorces de 20 bases de longueur dans un milieu renfermant de la N,N,N-triméthylglycine 1,5 M et du DMSO à différentes concentrations,

- la figure 9 illustre l'amplification d'une 5 région Ha-Ras du proto-oncogène humain c-Ha-Ras dans l'ADN de lymphocytes en présence de différents agents,
 - la figure 10 illustre l'amplification d'une région Ha-Ras du proto-oncogène humain c-Ha-Ras dans l'ADN extrait de différentes tumeurs, de lymphocytes et d'une lignée cellulaire MDA.

Les figures 2 à 8 illustrent, pour chaque amplification, les résultats positifs (+) ou négatifs (0) en fonction des températures et/ou de la concentration en agents dénaturants et/ou isodéstabilisants.

Il doit être bien entendu, toutefois, que ces exemples sont donnés uniquement à titre d'illustration de l'objet de l'invention, dont ils ne constituent en aucune manière une limitation.

Dans les exemples qui suivent, les études comparatives des températures minimales de dénaturation des duplex néosynthétisés (Tdmin) et des températures maximales d'hybridation des amorces (Thmax), en fonction des agents isodéstabilisants et/ou dénaturants, utilisés ont été effectués à partir de l'amplification d'un fragment de 870 pb du génome de Mycobacterium tuberculosis, qui est caractérisé par une grande proportion de bases GC : 64 %.

Le fragment amplifié (séquence A) est le suivant :

				400 CCGA	410 TCATCAGGGC	420 CACCGCGAGG
	430 GCCCCGATGG	440 TTTGCGGTGG		460 CGATCTGCAC	470 ACAGCTGACC	480 GAGCTGGGTG
5	490 TGCCGATCGC	500 CCCATCGACC	510 TACTACGACC	520 ACATCAACCG	530 GGAGCCCAGC	540 CGCCGCGAGC
•	550 TGCGCGATGG	560 CGAACTCAAG	570 GAGCACATCA	580 GCCGCGTCCA	590 CGCCGCCAAC	600 TACGGTGTTT
	610 ACGGTGCCCG	620 CAAAGTGTGG	630 CTAACCCTGA	640 ACCGTGAGGG	650 CATCGAGGTG	6 60 GCCAGA TGCA
10	670 CCGTCGAACG	680 GCTGATGACC	690 AAACTCGGCC	700 TGTCCGGGAC	710 CACCCGCGGC	720 AAAGCCC GCA
	730 GGACCACGAT	740 CGCTGATCCG	750 GCCACAGCCC	760 GTCCCGCCGA		780 CGCCGCTTCG
	790 GACCACCAGC	900 ACCTAACCGG	810 CTGTGGGTAG	820 CAGACCTCAC		840 ACCTGGGCAG
15	950 GGTTCGCCTA	960 CGTGGCCTTT	970 GTCACCGACG	880 CCTACGTCGC	890 AGGATCCTGG	900 GCTGGCGGGT
	910 CGCTTCCACG	920 ATGGCCACCT	930 CCATGGTCCT	940 CGACGCGATC	950 GAGCAAGCCA	960 TCTGGACCCG
	970 CCAACAAGAA	980 GGCGTACTCG	990 ACCTGAAAGA			1020 GGGGATCTCA
20	1030 GTACACATCG	1040 ATCCGGTTCA	1050 GCGAGCGGCT			1080 CGTCGGTCGG
	1090 AGCGGTCGGA	1100 AGCTCCTATG				1140 TATACAAGAC
. 25	1150 CGAGCTGATC	1160 AAACCCGGCA				1200 TGGCCACCGC
	1210 GCGCTGGGTC	1220 GACTGGTTCA				1260 ACGTCCCGCC
	1266 GGTCGA					

Les amorces employées sont des oligonucléotides de 50 bases de longueur, qui encadrent le fragment précédent.

L'amorce 1 de séquence :

5' CCG ATC ATC AGG GCC ACC GCG AGG GCC CCG ATG GTT TGC GGT GGG GTG TC 3',

comporte 68 % de bases GC et a un Tm de 93,3°C, calculé conformément à la formule 2, sans agent dénaturant.

L'amorce 2 de séquence :

5' TCG ACC GGC GGG ACG TCG CCG CAG TAC TGG TAG AGG CGG CGA TGG TTG AA 3',

comporte 66 % de bases GC et a un Tm de 90,9°C, calculé con-10 formément à la formule 2, sans agent dénaturant.

Toutes les amplifications ont été effectuées dans un tampon d'amplification standard (Tris HCl 10 mm pH 8.5, 50 mM KCl, 2,5 mM MgCl₂, 200 µM de chaque dATP, dCTP, dGTP et dTTP, 4 pmoles de chacune des amorces, 2 U de Taq DNA polymérase), auquel sont ajoutés les divers agents (AI et AD) selon l'invention, mis en oeuvre à différentes concentrations.

Le critère d'amplification minimale acceptable a été fixé comme suit : l'apparition bien visible d'une bande 20 d'ADN double-brin après séparation électrophorétique et révélation au bromure d'éthidium sous irradiation UV, ayant les caractéristiques de longueur et de séquence exactes après 40 cycles d'amplification. Pour que les résultats soient parfaitement cohérents, le même segment d'ADN et les mêmes amorces sont utilisées. Dans les expériences positives qui ont été conduites, l'amplification de la cible était supérieure à 100 000.

Pour évaluer l'efficacité des additifs (AI et AD) sur l'amplification en chaîne, une étude comparative, suivant quatre modalités ont été réalisées, avec les amorces 1 et 2 et le duplex A précités :

- en présence seulement d'un agent dénaturant ou en présence de deux agents dénaturants (effet de compéti-

tion), d'une part et d'autre part, conformément à l'invention:

- en présence d'un agent isodéstabilisant comme seul additif ou
- en présence d'un agent isodéstabilisant et d'un agent dénaturant.

EXEMPLE 1 : Amplification en présence d'au moins un agent dénaturant.

1) tampon contenant en tant qu'additif, seule-10 ment un agent dénaturant.

Avec la séquence A, les amorces 1 et 2 et sans que cela soit limitatif, il est possible de tracer la droite Tdmin de 0 à 20 % en DMSO avec précision.

Dans la zone à faible teneur en DMSO, quand la température Th de la PCR dépasse une valeur supérieure à 83°C, il est impossible de déterminer Thmin parce que la Taq ADN polymérase ne fonctionne plus correctement (pour une valeur de DMSO inférieure à 5 %), puisqu'on travaille à Te=Th.

- Il est possible de tracer la droite Thmax entre 7 et 20 % de DMSO.
 - 1) <u>tampon sans agent dénaturant ou isodéstabi-</u>
 <u>lisant</u>:

 Td_0 (°C) = 92,5°C

25

30

2) tampon avec DMSO seulement :

Tdmin (°C) = 92,5-0,62 (% DMSO)

limite DMSO = 15 %

3) tampon avec glycérol seulement :

Tdmin (°C) = 92,5-0,30 (% glycérol)

limite glycérol = 30 %.

Les droites Tdmin et Thmax (figures 5 et 6) ont été établies pour des concentrations en chaque agent dénaturant utilisé seul (DMSO de 0 à 20 % et glycérol de 0 à 40 %). Thmax n'est tracé que pour la zone où Th est infé-

rieure à 83°C puisqu'on effectue la réaction enzymatique d'élongation des amorces à la température Te qui est égale à Th (résultats positifs : + ; résultats négatifs : 0).

2) en présence de deux agents dénaturants : 5 effet de compétition :

L'expérience est effectuée en ajoutant au milieu réactionnel renfermant un agent dénaturant en concentration déterminée, un deuxième agent dénaturant avec une gamme de concentrations croissantes. L'ensemble des échantillons est amplifié en parallèle avec des amorces longues à deux températures Th et Td.

A titre d'exemple, et sans que ce soit limitatif avec la séquence A, les amorces 1 et 2 et les tampons standards, les valeurs sont les suivantes :

- 1) tampon avec glycérol 5 % et DMSO variable : Tdmin (°C) = 91,2-0,55 (% DMSO)
 - 2) tampon avec glycérol 8 % et DMSO variable : Tdmin (°C) = 90,5-0,55 (% DMSO).

La pente observée (0,55) de Tdmin est plus 20 faible que celle qu'on obtient avec DMSO pur (0,62). Ceci montre qu'il n'y a pas additivité de l'action des deux agents dénaturants. On peut émettre l'hypothèse qu'ils sont en compétition pour les mêmes sites de l'ADN.

EXEMPLE 2 : Amplification en présence de N,N,N triméthyl-25 glycine.

L'amplification du fragment de 870 pb a été étudiée pour différentes concentrations de N,N,N triméthylglycine variant de 0 à 3 M.

On a établi les droites Tdmin et Thmax pour la N,N,N triméthylglycine seule par une série d'amplifications dont les paramètres sont les suivants : après une première dénaturation de 5 minutes à 94°C, on effectue une série de 40 cycles d'amplification (dénaturation 1 min 30 à <94 à 85°C>, hybridation 1 min 30 à <80 à 50°C>, élongation

1 min 30 à <80 à 72°C>). Ces cycles sont suivis d'une élonsupplémentaire de 5 minutes à la température gation d'élongation de l'amplification.

L'amplification est ensuite analysée sur gel 5 d'agarose 2 % en tampon TAE (Tris HCl 40 mM pH 7,8, acétate de sodium 5 mM, EDTA 1 mM) par fluorescence avec le bromure d'éthidium. La longueur des bandes est contrôlée par rapport à des témoins de longueur (marqueur VIII de Boehringer Mannheim).

Pour chaque amplification, les résultats positifs (+) ou négatifs (0), en fonction des températures et de la concentration en N,N,N triméthylglycine sont rapportés dans un diagramme (figure 4), et à la fin de la série d'amplification les droites Tdmin et Thmax peuvent être tra-15 cées. Td est évalué à 92,7°C.

10

La N,N,N triméthylglycine a donné des résultats intéressants et la même méthodologie qui a été exposée pour déterminer les courbes Tdmin et Thmax a été utilisée pour analyser l'effet de la N,N,N triméthylglycine. L'ajout de N,N,N triméthylglycine au tampon d'amplification a permis de diminuer les températures PCR minimales de dénaturation (Tdmin) des ADN double-brins et les températures maximales d'hybridation des amorces (Thmax). La droite Tdmin peut être tracée avec précision de 0 à 2,5 M et la droite Thmax (qui 25 n'est pas parallèle à Tdmin), seulement de 1 à 2,5 M. En dessous de 1 M en N,N,N triméthylglycine, le Thmax est trop élevé pour un fonctionnement correct de l'enzyme (Te = Thmax₀).

tampon comprend de la le Lorsque 30 triméthylglycine, la réaction est à une concentration de 1,5 M, les résultats obtenus sont les suivants avec la séquence A et les amorces 1 et 2 :

a) <u>tampon sans agent dénaturant ou isodéstabi-</u>
<u>lisant</u>:

Tdmin (°C) = 92,7°C

Thmax (°C) = limitation 83°C (extrapolation

5 89°C).

25

b) tampon avec N.N.N triméthylglycine 1.5 M:

Tdmin (°C) = 89

Thmax ($^{\circ}$ C) = 82,5.

L'amplification perd de son efficacité à 2,5 M en N,N,N triméthylglycine. En fait, le gain obtenu sur le Tdmin en PCR est de 92,7-89°C=3,7°C (voir figure 4).

EXEMPLE 3 : Amplification en présence d'un agent isodéstabilisant et d'un agent dénaturant :

Cas de la N,N,N triméthylglycine et de diméthyl15 sulfoxyde (DMSO) : **effet synergique** :

La supériorité du mélange DMSO-N,N,N triméthylglycine apparaît de différentes façons par l'analyse des droites obtenues.

1) N,N,N triméthylglycine 1,5 M-DMSO (N,N,N 20 triméthylglycine pure, Tdmin: 89°C, voir exemple 2; pente DMSO 0,76):

Td (°C) = 89-0.76 (% DMSO)

limite DMSO : 15 %.

2) N,N,N triméthylglycine 1,5 M -glycérol:

 $Td (^{\circ}C) = 89-0,35 (% glycérol)$

limite glycérol 20 %.

Conformément à l'invention et sans que cela soit limitatif, avec le duplex A des amorces 1 et 2, l'amplification PCR est réalisée avec un excellent résultat 30 à deux températures Td=82°C et Th=70°C, dans le tampon d'amplification classique contenant 1,5 M en N,N,N triméthylglycine et 10 % de DMSO comme additifs. Ceci représente un abaissement de plus de 10°C par rapport au tampon sans additif.

EXEMPLE 4 : Amplification en présence de N,N,N triméthylglycine et de DMSO.

a) Détermination des courbes Tdmin et Thmax avec des amorces de 50 bases :

5

10

30

Des amplifications ont été effectuées en pré-N,N,N triméthylglycine 1,5 M, de de sence d'amplification standard et avec des concentrations variables de DMSO (de 0 à 18 %), de manière parallèle dans les différents puits du thermocycleur.

Les conditions d'amplification de chaque série sont différentes : après une dénaturation initiale de 5 min à 94°C, on effectue 40 cycles (dénaturation 1 min 30 pour une série de températures s'échelonnant de 90 à 78°C, hybridation 1 min 30 pour une série de températures s'échelonnant 15 de 78 à 60°C et élongation 1 min 30 pour des températures s'échelonnant de 78 à 72°C). Suit une élongation finale de 5 minutes à la température d'élongation.

Après amplification, on effectue une séparation électrophorétique sur gel d'agarose 2 % dans du tampon TAE. On fait apparaître les bandes d'amplification par fluorescence avec le bromure d'éthidium.

Lorsque l'amplification est positive, c'est que les deux températures Td et Th conviennent. Une amplification négative pour une concentration en DMSO plus faible 25 correspond à des conditions où la température de dénaturation est inférieure à la température Tdmin ; une amplification négative pour une concentration de DMSO plus élevée correspond à des conditions où la température d'hybridation est supérieure à Thmax.

On peut ainsi tracer le diagramme des températures Td et Th pour les différentes concentrations de DMSO (figure 7). On obtient ainsi deux droites pratiquement parallèles. Leurs ordonnées à l'origine sont identiques aux valeurs déterminées expérimentalement dans l'exemple précédent pour 1,5 M en N,N,N triméthylglycine :Td=89°C et Th=78,2°C.

b) <u>Détermination des courbes Td et Th pour des</u> <u>amorces plus courtes</u> :

- On effectue les mêmes séries d'amplifications que dans l'exemple précédent mais à partir d'amorces de 20 bases de longueur. Le fragment d'amplification est de 810 paires de bases, inclus dans le fragment précédent, le contenu en bases GC est de 63,2 %. Les amorces sont :
- amorce 3 : 5' ATG GTT TGC GGT GGG GTG TC 3'
 Tm=59,0°C
 - amorce 4 : 5' TAG AGG CGG CGA TGG TTG AA 3' Tm=57,9°C.

Le milieu et les conditions d'amplification (températures et nombre de cycles) sont les mêmes que dans l'exemple précédent. Seules les amorces sont différentes.

Les résultats obtenus sont rapportés dans la figure 8. On remarque que la droite des Td est superposable à la précédente. Ce résultat montre que la température de dénaturation concerne le fragment d'amplification et non les amorces, et le fragment amplifié ici est pratiquement identique à celui de l'exemple précédent. En revanche, la droite des Th est abaissée par rapport à celle de l'exemple précédent. Cela est dû à ce que les amorces étant plus courtes, leurs températures d'hybridation sont plus basses.

EXEMPLE 5 : Comparaison de l'efficacité de l'additif N,N,N triméthylglycine-DMSO à l'additif glycérol-DMSO.

De façon surprenante, le mélange N,N,N triméthylglycine-DMSO donne des résultats bien supérieurs aux mélanges d'agents dénaturants, actuellement connus. En effet :

1) la N,N,N triméthylglycine seule, à la concentration de 1,5 M, dans un tampon non optimisé, donne des résultats très proches du mélange glycérol 8 %-DMSO 5 %

(Tdmin=89°C et 88°C respectivement, avec le duplex A de 870 paires de bases et de 0,67 % en G+C et les amorces 1 et 2).

- 2) la N,N,N triméthylglycine réduit considérablement l'influence sur le Tm des zones riches en (G+C) selon l'équation ΔTm (°C) qui a été proposée. Il est évident que son influence locale sur le Tm de la chaîne d'ADN est d'autant plus grande que la teneur en (G+C) est élevée et par conséquent sur les zones résiduaires d'appariement après l'étape de dénaturation effectuée à la température Td qui conditionnent beaucoup l'amplification des fragments longs. L'addition de la N,N,N triméthylglycine seule a permis de réaliser l'amplification de séquences minisatellites à très forte teneur en G+C de longueur voisine de 2 kb (voir exemple 6) alors qu'elle n'a pas été obtenue avec l'addition de 10 % de DMSO. Ceci signifie que l'action de la N,N,N triméthylglycine est plus puissante que le DMSO dans les segments à très forte teneur en G+C et supérieure à ce qui a été déterminé pour le fragment A d'ADN.
- 3) pour les mélanges d'agents dénaturants, on observe un effet de compétition (pente de Tdmin du DMSO en présence de glycérol 5 %, a=0,55) alors que pour le mélange N,N,N triméthylglycine DMSO, on observe un effet synergique inattendu (pente de Tdmin du DMSO, a=0,76). La pente du DMSO pur est intermédiaire (a=0,62).

25

4) la présence de N,N,N triméthylglycine ne semble pas modifier les propriétés du DMSO sur la PCR. Additionné au tampon d'amplification contenant déjà de la N,N,N triméthylglycine, le DMSO n'apparaît pas davantage inhibiteur que s'il était additionné à un tampon sans additif. Ceci ouvre une possibilité extraordinaire pour diminuer la température de dénaturation des duplex en PCR et, par conséquent, faciliter l'amplification des gènes de grandes dimensions qui ont très fréquemment, une ou plusieurs régions à teneur en G+C très élevées.

EXEMPLE 6 : Amplification selon l'invention, en présence d'amorces courtes.

On désigne par amorces courtes, celles qui sont actuellement couramment utilisées dans la PCR, c'est-à-dire d'une vingtaine de bases et d'un Tm de 50°C à 63°C.

L'enzyme thermostable, par exemple la Taq ADN polymérase, ne fonctionnant correctement qu'à partir de températures bien supérieures voisines de 70°C, il est impossible d'effectuer la réaction d'élongation des amorces à la même température que celle de leur hybridation. Il faut insérer une température intermédiaire Te (vers 72°C pour la Taq ADN polymérase). La droite Tdmin est la même que celle qui est obtenue avec les amorces longues, puisqu'elle ne dépend que du duplex à amplifier. La droite Thmax est encore parallèle à Tdmin, mais elle est plus éloignée de Tdmin que dans le cas des amorces longues.

A titre de comparaison et sans que ce soit limitatif, la séquence A a été amplifiée par PCR avec les sondes 1 et 2 d'une part, et les sondes 3 et 4.

1) <u>Tampon sans agent dénaturant ou déstabili-</u>
<u>sant</u>:

Tdmin (°C) = 92,5 (avec les amorces 1 et 2 ou 3 et 4)

amorces 1 et 2, Thmax ($^{\circ}$ C) = 83,C (limitation 25 due à l'enzyme)

amorces 3 et 4, Thmax $(^{\circ}C) = 77,5$.

2) <u>Tampon avec N.N.N triméthylglycine 1.5 M</u>:

Tdmin (°C) = 89 quel que soit le couple
d'amorces

Thmax (°C) = 82,5 (amorces 1 et 2) Thmax (°C) = 71 (amorces 3 et 4).

3) Tampon avec N.N.N triméthylglycine 1.5 M et

DMSO:

Tdmin (°C) = 89-0,76 (% DMSO)

Thmax (°C) = 82,5-0,76 (% DMSO) Thmax (°C) = 71-0,76 (% DMSO).

EXEMPLE 7: Amplification de minisatellites en présence de N,N,N triméthylglycine.

- Une région minisatellite Ha-Ras du proto-oncogène humain c-Ha-Ras a été amplifiée en présence de N,N,N triméthylglycine. Cette région correspond à quatre allèles principaux (92 à 95 % de la population), de longueur supérieure à 1 kb.
- Cette région est caractérisée par des répétitions d'une séquence consensus de 28 paires de bases. Le nombre variable de ces répétitions définit les différents allèles.
- Ce fragment répété est très riche en GC, et les amorces d'amplification qui encadrent cette région aussi :
 - fragment répété : 5' CAC TCC CCC TTC TCT CCA GGG GAC GCC A 3', (GC))=67,9 %
 - amorce 1 : 5' GAG CTA GCA GGG CAT GCC GC 3' (GC)=70 %, Tm=61,6°C,
- amorce 2 : 5' AGC ACG GTG TGG AAG GAG CC 3' (GC)=65 %, Tm=64,5°C.
 - a) <u>Amplification des minisatellites de l'ADN de</u> lymphocytes :
- Une amplification du fragment Ha-Ras à partir de 25 50 ng d'ADN de lymphocytes dans 50 µl de solution d'amplification (Kit AM-TAQ, CIS BIO INTERNATIONAL) et en présence de 15 pmoles de chacune des amorces a été effectuée sans adjonction de réactif (1), avec addition de N,N,N triméthylglycine 1,5 M (2), avec addition de DMSO 10 % (3), avec addition de DMSO 5 % (4) ou avec addition de N,N,N triméthylglycine 1,5 M et DMSO 5 % (5) (figure 9). Dans cette figure 9, les bandes VIII et VI représentent respectivement le marqueur de longueur VIII et le marqueur de longueur VI de Boehringer.

Après une dénaturation de 5 minutes à 94°C, on effectue 30 cycles d'amplification (dénaturation 94°C, 1 min 30, hybridation 60°C, 1 min 30, et élongation 70°C, 2 min). Après une élongation supplémentaire de 5 minutes à 70°C, les amplifications sont analysées sur gel d'agarose et fluorescence par le bromure d'éthidium.

Les résultats obtenus sont montrés sur la figure 9. On note que seules les amplifications en présence de N,N,N triméthylglycine aboutissent à la mise en évidence de 10 l'allèle majoritaire (1 kb). De plus, le mélange N,N,N triméthylglycine-DMSO donne un signal plus net et plus intense. Les amplifications en présence de DMSO seul (5 ou 10 %) ne permettent aucune mise en évidence des différents allèles. Ce réactif seul ne permet pas une bonne dénaturation de la séquence riche en GC.

b) <u>Amplification des allèles Ha-Ras pour de</u> <u>l'ADN extrait de tumeurs</u> :

Les conditions d'amplifications précédentes, en présence de N,N,N triméthylglycine 1,5 M et de DMSO 5 % sont utilisées pour amplifier les allèles d'une série d'ADN humains extraits soit de tumeurs (bandes 2, 4 et 6), soit du tissu sain correspondant (bandes 3 et 5), et les ADN extraits des lymphocytes (bande 1) et d'une lignée cellulaire MDA (bande 7).

Les résultats ont été la mise en évidence des trois allèles principaux : 1 kb, 1,7 kb et >2 kb (figure 10) dans tous les ADNs extraits, avec une excellente spécificité : bande 1 : lymphocytes (allèle 1 kb) ; bande 2 : tumeur du sein (allèle 1 kb) ; bande 3 : patient 1, colon sain (allèles 1 kb et 1,7 kb) ; bande 4 : patient 1, tumeur du colon (allèles 1 kb et 1,7 kb) ; bande 5 : patient 2, colon sain (allèles 1 kb et >2 kb) ; bande 6 : patient 2, tumeur du colon (allèles 1 kb et >2 kb) ; bande 7 : lignée MDA (allèle 1 kb). Les bandes VIII et VI représentent

respectivement le marqueur de longueur VIII et le marqueur de longueur VI de Boehringer.

EXEMPLE 8 : Application d'un tampon conforme à l'invention à la réaction de ligation en chaîne :

Pour le procédé d'amplification LCR (ligase chain reaction) utilisant les tampons d'amplification tels que définis ci-dessus et qui fonctionne à deux températures Td et Th, comme la PCR, les courbes Tdmin et Thmax ont été définies.

5

15

méthode est aussi appliquée au procédé La 10 d'amplification LCR avec réparation utilisant les tampons d'amplification tels que définis ci-dessus.

EXEMPLE 9 : Application d'un tampon conforme à l'invention à une méthode de détection d'une séquence d'acide nucléique.

Une réaction PCR comportant deux amorces portant un facteur de fixation est effectuée avec la séquence A et amorces 1 et 2 pour détecter la présence d'une séquence d'acides nucléiques. Après amplification, cette double chaîne est dénaturée en présence des tampons décrits N,N,N triméthylglycine 1,5 M et DMSO 5 % et les simple-brins fixés sur un support solide, recouvert d'avidine. Puis une sonde portant un marqueur de détection est ajoutée. Le signal colorimétrique est amélioré et il apparaît que ceci se confirme pour les séquences difficiles à dénaturer. Cet 25 exemple est donné à titre indicatif et n'est pas exhaustif. D'autres modes avantageux de fixation et de détection peuvent être utilisés avec succès.

Ainsi que cela ressort de ce qui précède, l'invention ne se limite nullement à ceux de ses modes de mise en oeuvre, de réalisation et d'application qui viennent d'être décrits de façon plus explicite ; elle en embrasse au contraire toutes les variantes qui peuvent venir à l'esprit du technicien en la matière, sans s'écarter du cadre, ni de la portée de la présente invention.

REVENDICATIONS

- 1°) Tampon, apte à être mis en oeuvre dans un procédé d'amplification d'au moins une séquence d'acide nucléique, du type comprenant <u>n</u> cycles, chacun desdits cycles incluant une étape de dénaturation de la séquence cible double-brin, réalisée à une température de dénaturation Td, une étape d'hybridation entre la séquence cible simple-brin et au moins une amorce appropriée, réalisée à une température d'hybridation Th et une étape d'élongation de l'amorce ayant hybridé, en présence d'une enzyme d'élongation d'acide nucléique et à température une d'élongation Te, lequel tampon est caractérisé en ce qu'il comprend, outre les constituants d'un tampon d'amplification standard, au moins un agent isodéstabilisant (AI), éventuellement associé à au moins un agent dénaturant présents à des concentrations aptes à réduire la température de fusion Tm de la séquence cible d'acide nucléique doublebrin d'au moins une quantité $\Delta Tm_{_{\lambda I}}$, conformément à la formule 1:
- ΔTm_{λ1}=f[(% G+C), (molarité de AI)],
 pour diminuer au moins la température de dénaturation Td de
 ladite séquence cible d'acide nucléique double-brin, et ce
 tout en permettant un bon fonctionnement de la réaction
 enzymatique d'élongation des amorces.
- 2°) Tampon selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il comprend au moins un agent isodéstabilisant (AI) et éventuellement au moins un agent dénaturant (AD) à des concentrations aptes à diminuer la température de fusion Tm de la séquence cible d'acide nucléique double-brin, conformément à la formule 4 ci-après :

Tm (°C)=81,5+0,41(% G+C)- Δ Tm_{AI}-675/N+16,6.logM- Δ Tm_{AD} (formule 4), dans laquelle :

 ΔTm_{xr} a la même signification que ci-dessus (formule 1),

 $\Delta Tm_{n}=d(% agent dénaturant) (formule 3)$

M : molarité du/des cations monovalents présents dans le tampon,

N : nombre de nucléotides, et

- 5 d : coefficient d'efficacité de l'agent dénaturant (AD).
 - 3°) Tampon selon la revendication 1 ou la revendication 2, caractérisé en ce que l'agent isodéstabilisant est sélectionné dans le groupe constitué par les halogénures d'alkylammonium et les ions dipolaires (zwitterions).
- 4°) Tampon selon la revendication 3, caractérisé en ce que le zwitterion est, de préférence la N,N,N triméthylglycine.
- 5°) Tampon selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que l'agent dénaturant est sélectionné dans le groupe constitué par le diméthylsulfoxyde (DMSO), le glycérol, le formamide, le diméthylformamide (DMF), les uréides, les polyols et les détergents.
- 6°) Tampon selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé en ce qu'il comprend un mélange 20 d'un agent isodéstabilisant et d'un agent dénaturant.
 - 7°) Tampon selon la revendication 6, caractérisé en ce que ledit mélange est constitué de N,N,N triméthylglycine et de DMSO.
- 8°) Tampon selon la revendication 6 ou la reven-25 dication 7, caractérisé en ce que la concentration en N,N,N triméthylglycine est comprise entre 0,05 et 4 M, de préférence entre 1 et 2,5 M, et la concentration en DMSO est comprise entre 0,5 et 15 %, de préférence entre 5 et 10 %.
- 9°) Tampon selon l'une quelconque des revendica-30 tions 1 à 5, caractérisé en ce qu'il comprend un mélange d'un agent isodéstabilisant et de deux agents dénaturants.
 - 10°) Tampon selon la revendication 9, caractérisé en ce qu'il comprend un mélange constitué de N,N,N triméthylglycine, de DMSO et de glycérol.

- 11°) Tampon selon la revendication 10, caractérisé en ce que la concentration en N,N,N triméthylglycine est comprise entre 0,05 et 4 M, de préférence entre 1 et 2,5 M, la concentration en DMSO est comprise entre 0,5 et 15 %, de préférence entre 5 et 10 % et la concentration en glycérol est comprise entre 1 et 30 %, de préférence entre 3 et 20 %.
- 12°) Tampon selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, caractérisé en ce qu'il est mis en oeuvre dans un procédé d'amplification en chaîne par polymérase.
 - 13°) Tampon selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, caractérisé en ce qu'il est mis en oeuvre dans un procédé d'amplification en chaîne par ligase.
- 14°) Tampon selon l'une quelconque des revendi-15 cations 1 à 11, caractérisé en ce qu'il est mis en oeuvre dans un procédé d'amplification en chaîne par ligase avec réparation.
- 15°) Procédé d'amplification en chaîne d'au moins une séquence cible d'acide nucléique, caractérisé en ce qu'il met en oeuvre un tampon selon l'une quelconque des revendications 1 à 14
 - 16°) Procédé selon la revendication 15, pour l'amplification en chaîne, du type PCR comprenant n cycles, chacun desdits cycles incluant une étape de dénaturation de la séquence cible double-brin, réalisée à une température de dénaturation Td, une étape d'hybridation entre la séquence cible simple-brin et au moins une amorce appropriée, réalisée à une température d'hybridation Th et une étape d'élongation de l'amorce hybridée, en présence d'une ADN polymérase et à une température d'élongation Te, lequel procédé est caractérisé en ce qu'il met en oeuvre un tampon selon la revendication 12.
 - 17°) Procédé d'amplification selon la revendication 12, caractérisé en ce que chaque cycle est effectué

avec deux températures Td (température de dénaturation) et Th (température d'hybridation) = Te (température d'élongation), ledit procédé étant, de préférence, mis en oeuvre en présence d'amorces comprenant plus de 30 nucléotides, et dont la température de fusion Tm est élevée.

18°) Procédé d'amplification LCR (ligase chain reaction) d'au moins une séquence cible d'acide nucléique, caractérisé en ce qu'il met en oeuvre un tampon d'amplification selon la revendication 13.

19°) Procédé d'amplification LCR avec réparation, caractérisé en ce qu'il met en oeuvre un tampon d'amplification selon la revendication 14.

20°) Méthode d'évaluation des conditions optimales à mettre en oeuvre dans un procédé d'amplification selon 15 l'une quelconque des revendications 15 à 19, caractérisée en ce qu'elle comprend le tracé du diagramme des températures définissant les domaines de Td et Th (température maximale et minimale de l'amplification), conformément aux étapes suivantes :

(1) la réalisation :

10

20

- de la droite des températures minimales de dénaturation (Tdmin) des duplex d'acide nucléique cible, du type Tdmin_=Tdo-by_n, dans laquelle Tdmin_ représente la valeur de la température minimale de dénaturation pour une concentration y_n en agent isodéstabilisant, Td, représente la valeur de la température minimale de dénaturation en l'absence d'additif (agent déstabilisant ou agent dénaturant) et b représente la pente de la droite et

- de la droite des températures maximales d'hybridation des amorces (${\rm Thmax}_n$), en fonction de la concentration y_n en agent isodéstabilisant et en l'absence d'agent dénaturant,

- (2) la sélection d'au moins une concentration y_n en agent isodéstabilisant, pour laquelle la température de dénaturation Td et la température d'hybridation Th satisfont aux conditions suivantes : Td>Tdmin_>Thmax_>Th,
 - (3) la réalisation :

5

- de la droite des températures minimales de dénaturation (Tdmin) des duplex d'acide nucléique cible, du type $Tdmin_i = Td_0 ax_i$, dans laquelle $Tdmin_i$ représente la valeur de la température minimale de dénaturation pour une concentration x_i en agent dénaturant et pour la concentration y_n choisie en agent isodéstabilisant à l'étape (2), Td_0 représente la valeur de la température minimale de dénaturation en l'absence d'additif (agent déstabilisant ou agent dénaturant) et a représente la pente de la droite et
- de la droite des températures maximales d'hybridation des amorces ($Thmax_i$), en fonction de la concentration en agent dénaturant x_i et pour la concentration y_n sélectionnée à l'étape (2) en agent isodéstabilisant,
- (4) la sélection d'au moins une concentration en
 agent dénaturant, pour laquelle Td et Th satisfont également aux conditions suivantes : Td>Tdmin,>Thmax,>Th et
- (5) la préparation d'un tampon d'amplification conforme à l'invention, dans lequel l'agent isodéstabilisant et l'agent dénaturant sont aux concentrations sélectionnées aux étapes (2) et (4) ci-dessus.
- 21°) Méthode d'évaluation selon la revendication 20, caractérisée en ce que lorsque les amorces sont courtes et de point de fusion faible, une étape d'élongation intermédiaire des amorces à une température Te est mise en 30 oeuvre, avec Td>Te>Th et avec Te, le plus près possible de la température optimale de fonctionnement de l'enzyme d'élongation.

22°) Procédé de détection d'au moins une séquence d'acide nucléique cible, mettant en oeuvre au moins une étape d'amplification par une méthode d'amplification en chaîne en présence d'amorces appropriées et une étape d'hybridation avec une sonde convenable, lequel procédé est caractérisé en ce que lors de l'étape d'amplification, l'on met en oeuvre un tampon selon l'une quelconque des revendications 1 à 14.

23°) Procédé selon la revendication 22, caracté10 risé en ce que lors de l'étape d'amplification, l'on met en oeuvre deux amorces portant un facteur de fixation, pour détecter la présence de la séquence d'acide nucléique amplifiée.

24°) Procédé selon la revendication 22 ou la revendication 23, caractérisé en ce qu'après ladite amplification, cette double chaîne est dénaturée en présence d'un tampon selon l'une quelconque des revendications 1 à 14, et les simple-brins fixés sur un support solide, puis une sonde portant un marqueur de détection est ajoutée.

25°) Procédé selon l'une quelconque des revendications 22 à 24, caractérisé en ce que le facteur de fixation est la biotine ou un haptène et la détection est fluorescente, colorimétrique, luminescente ou électrochimique.

20

26°) Kit d'amplification d'au moins une séquence 25 cible d'acide nucléique, caractérisé en ce qu'il inclut un tampon selon l'une quelconque des revendications 1 à 14.

27°) Kit de détection d'au moins une séquence cible d'acide nucléique, caractérisé en ce qu'il inclut un tampon selon l'une quelconque des revendications 1 à 14.

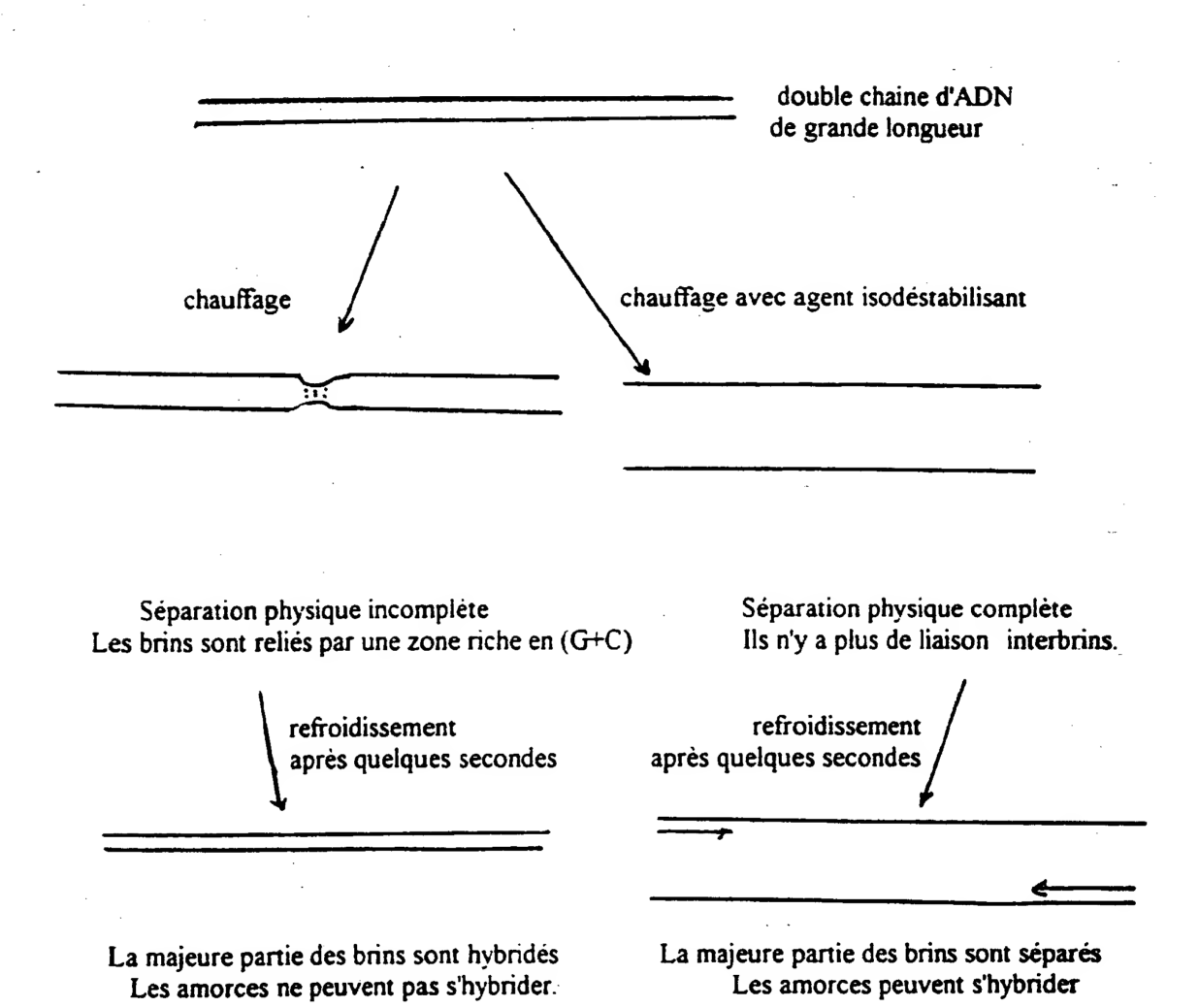
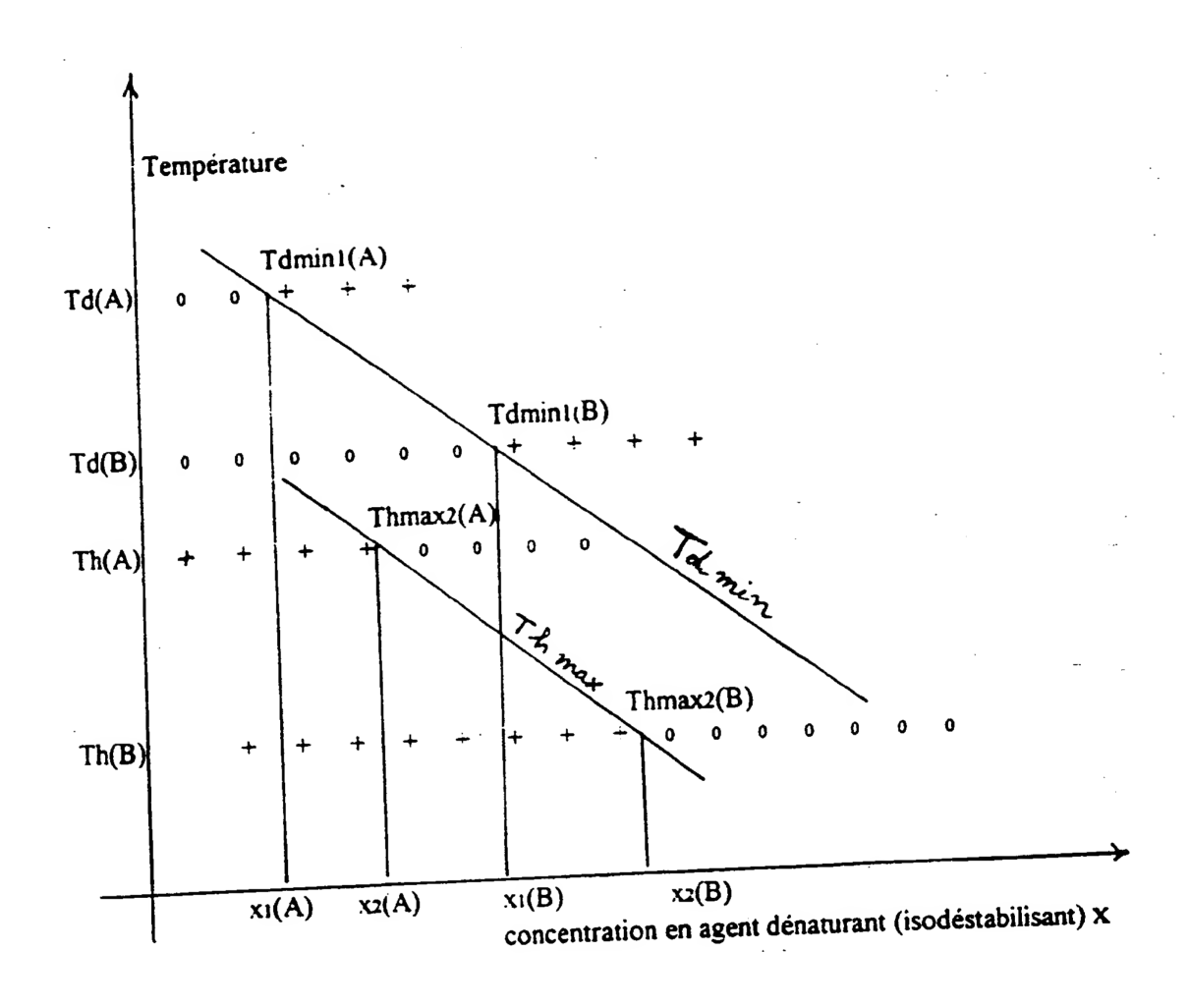


FIGURE 1



x1(A) et x2(A): concentrations limites dans l'expérience PCR (A)

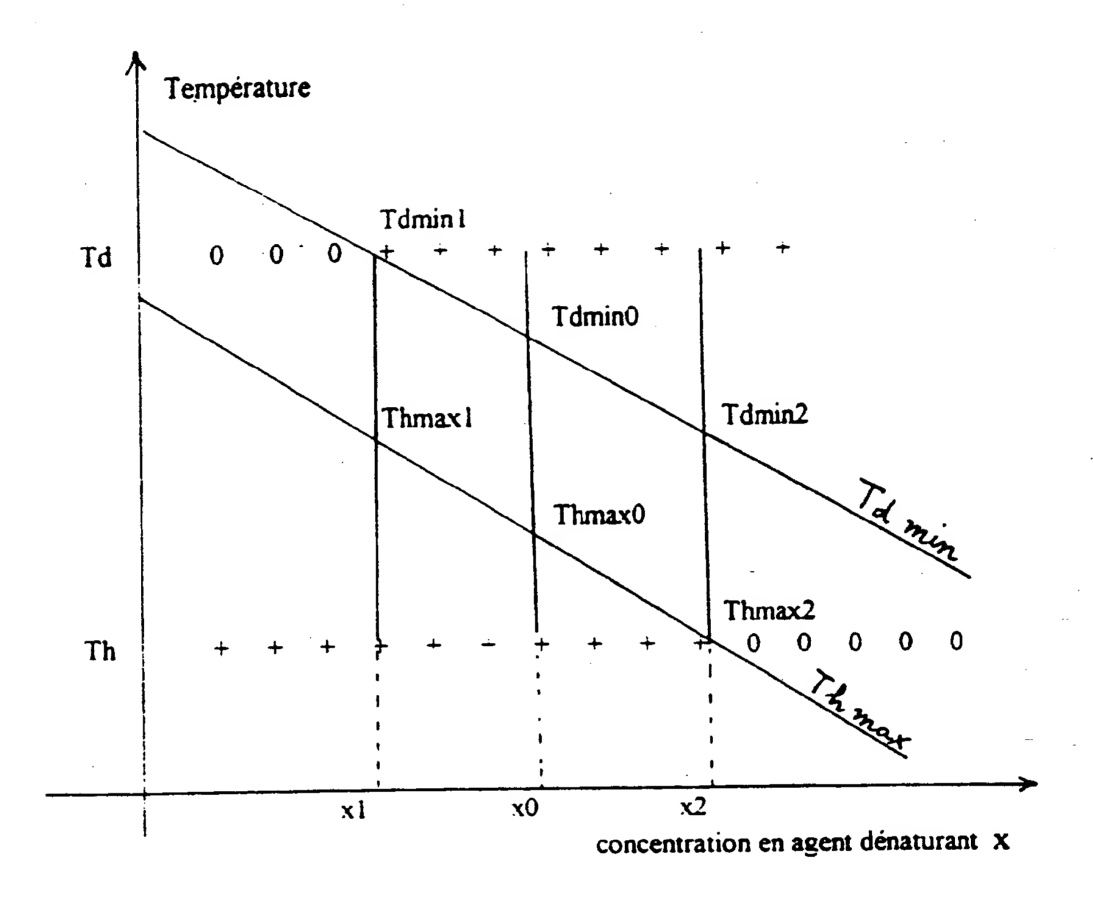
x1(B) et x2(B): concentrations limites dans l'expérience PCR (B)

Td(A) et Th(A): températures maximales et minimales dans la PCR (A)

Td(B) et Th(B): températures maximales et minimales dans la PCR (B)

La droite Tdmin relie les points de coordonnées (x1(A), Td(A)) et (x1(B), Td(B))

La droite Thmax relie les points de coordonnées (x2(A), Th(A)) et (x2(B), Th(B))



Td: température maximale de la PCR; Th: température minimale de la PCR.

Pour x1: l'hybridation des amorces est facile et la dénaturation des duplex est à la limite du possible.

Pour x2: l'hybridation des amorces est à la limite du possible et la dénaturation des duplex est facile.

Pour x0: l'hybidation des amorces et la dénaturation des duplex sont faciles.

FIGURE 3

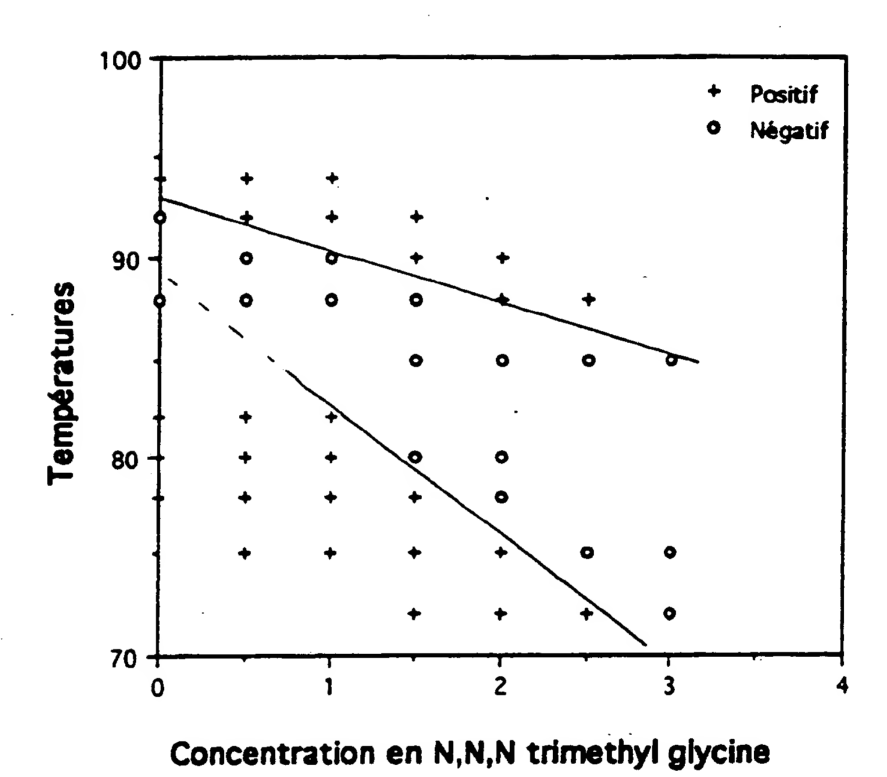


FIGURE 4

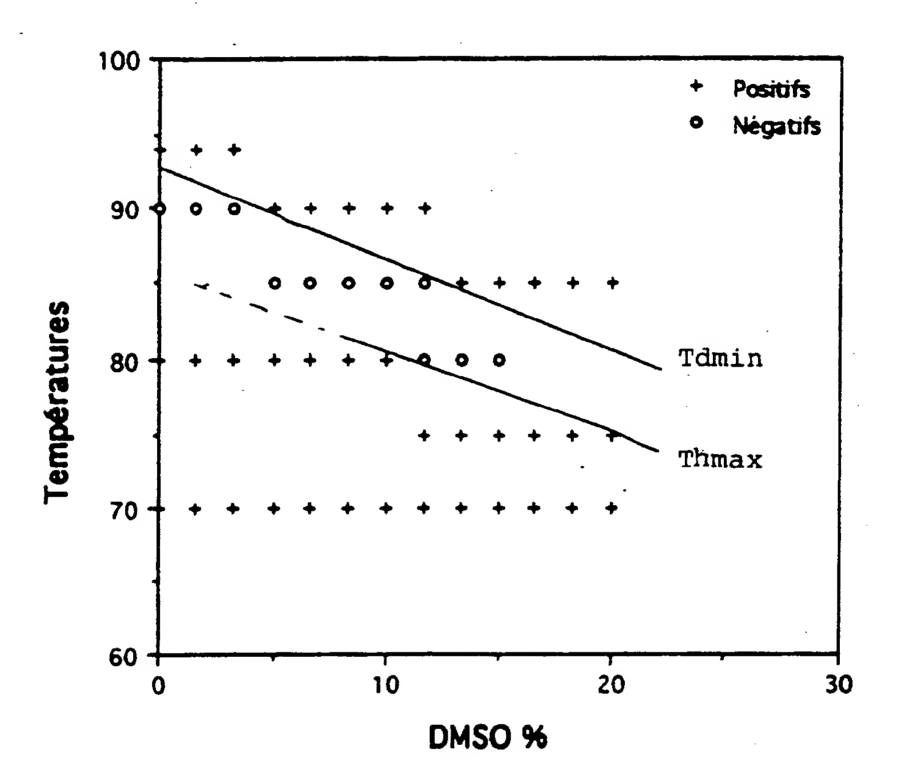


FIGURE 5

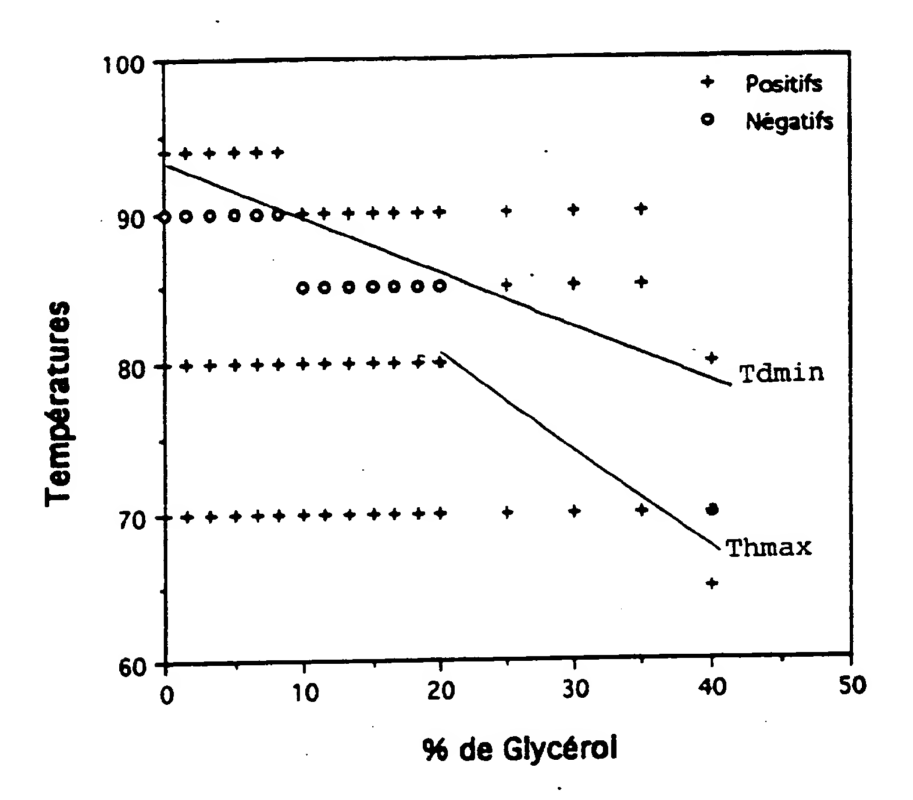


FIGURE 6

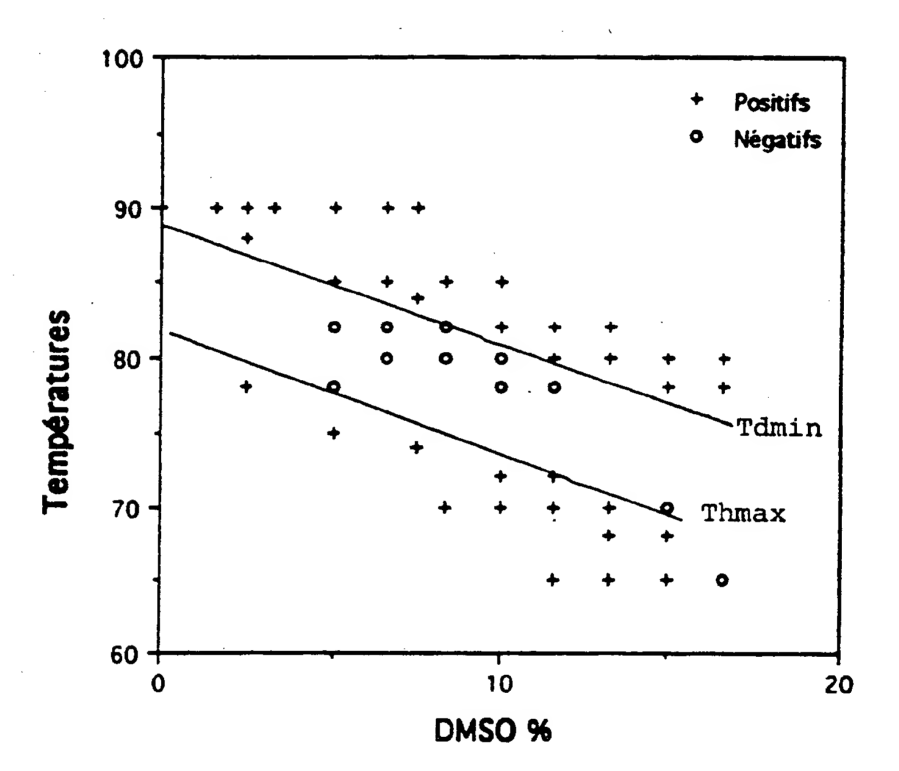


FIGURE 7

8/10

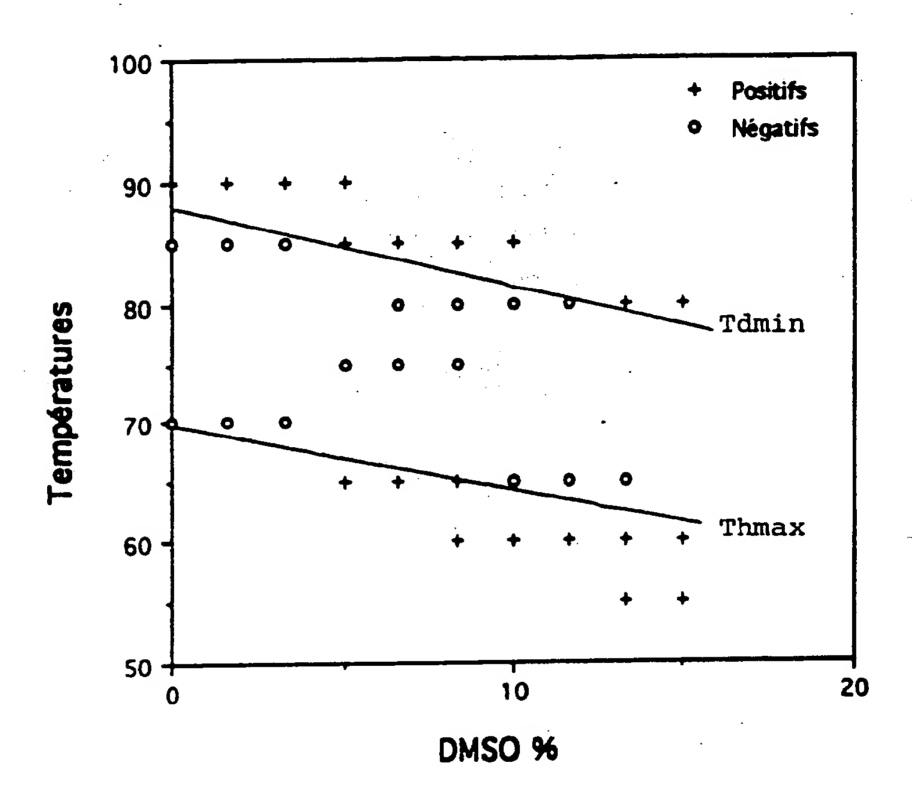


FIGURE 8

9/10

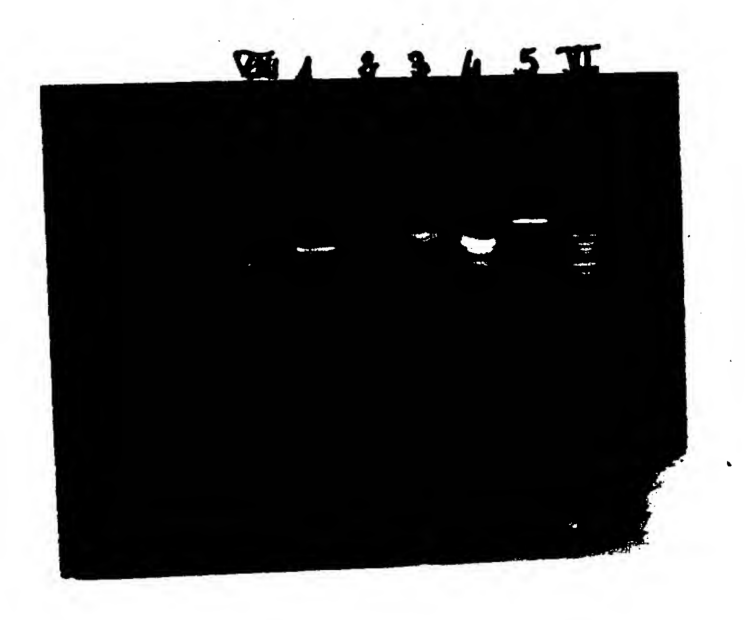


FIGURE 9

10/10

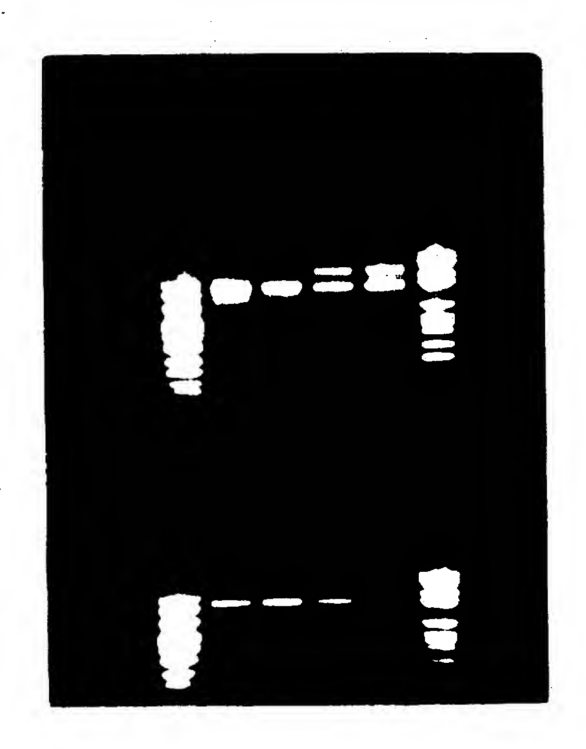


FIGURE 10

INSTITUT NATIONAL

RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE

N° d'enregistrement national

de la

EPO FORM 1503 03.42 (PO4C13)

PROPRIETE INDUSTRIELLE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche FA 514222 FR 9505053

atégorie	UMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes		concernées de la demande examinée	
Y	BIOCHEMISTRY, vol. 32, no. 1, 12 Janvier 19 US, pages 137-144,	93 EASTON, PA	1-4	
	W.A. REES ET AL. 'BETAINE CATHE BASE PAIR COMPOSITION DEP DNA MELTING' * le document en entier *			
),Y	ANALYTICAL BIOCHEMISTRY, vol. 209, no. 2, 1 Mars 1993 pages 284-290, XP 000349766 N. CHESTER ET AL. 'DIMETHYL		1-4	
	SULFOXIDE-MEDIATED PRIMER TM METHOD FOR ANALYZING THE ROLE RENATURATION TEMPERATURE IN T CHAIN REACTION'	OF		
	* le document en entier *		5,12, 15-17, 20,21, 26,27	DOMAINES TECHNIQUES
	3 M CDAUAM & D. DTILLTHOTON (FD0 \ 10001		RECHERCHES (Int.CL.6)
	J.M. GRAHAM & D. BILLINGTON (1994 , BIOS SCIENTIFIC PUBLIS OXFORD GB * page 20 - page 23 * * page 113 - page 114 *	HERS LTD.,	1-5,12, 15-17, 20,22-25	C12Q
,	BIOCHEMISTRY, vol. 33, no. 40, 11 Octobre 19 PA US,	994 EASTON,	1	
	pages 12255-12259, M. THAKAR ET AL. 'OSMOLYTE ME T7 DNA POLYMERASE AND PLASMID STABILITY'			
'	* le document en entier *			
		-/		
		écembre 1995	Do V	Examinateur
X : partic Y : partic autre	TEGORIE DES DOCUMENTS CITES ulièrement pertinent à lui seul ulièrement pertinent en combinaison avec un document de la même catégorie	T : théorie ou principe E : document de breve	à la base de l'in t bénéficiant d'un et qui n'a été pu ne date postérieu	ne date antérieure blié qu'à cette date
A : pertin	ent à l'encontre d'au moins une revendication ière-plan technologique général ation non-écrite ent intercalaire	L : cité pour d'autres	raisons	nent correspondant

INSTITUT NATIONAL

RAPPORT DE RECHERCHE **PRELIMINAIRE**

N° d'enregistrement national

de la PROPRIETE INDUSTRIELLE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche

FA 514222 FR 9505053

Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	concernées de la demande examinée	
D, A	GENE, vol. 140, 1994 AMSTERDAM NL, pages 1-5, K. VARADARAJ ET AL. 'DENATURANTS OR COSOLVENTS IMPROVE THE SPECIFICITY OF PCR AMPLIFICATION OF G+C-RICH DNA USING GENETICALLY ENGINEERED DNA POLYMERASES' * le document en entier *	1,2, 5-12,15, 16,22-27	
D, A	PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA, vol. 91, Juin 1994 WASHINGTON US, pages 5695-5699, S. CHENG ET AL. 'EFFECTIVE AMPLIFICATION OF LONG TARGETS FROM CLONED INSERTS AND HUMAN GENOMIC DNA' * page 5697, colonne 1, alinéa 2 - colonne 2, alinéa 2 *	1,9-11	
E	WO-A-95 20682 (THE REGENTS OF THE UNIVERSITY OF CALIFORNIA) 3 Août 1995 * page 2, ligne 7 - ligne 8 * * page 6, ligne 32 - ligne 33 *	1,3,4, 12,13, 15-19, 22,26,27	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL.6)
	* page 8, ligne 13 - page 10, ligne 29 *		
E	DE-C-44 11 588 (DEUTSCHES RHEUMA FORSCHUNGSZENTRUM) 28 Septembre 1995 * le document en entier *	1,3,4	
	Date d'achivement de la recherche 21 Décembre 1995 CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES T: théorie ou princip	e à la base de l'	Examinateur Kok, A invention
X : part Y : part autr A : pert	E : document de bret	et bénéficiant d' t et qui n'a été p une date postéri unde	une date antérieure mblié qu'à cette date

THIS PAGE BLANK (USPTO)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER: _____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

.